DIALOG(R) File 351: Derwent WPI (c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.

008434987

WPI Acc No: 1990-321987/ 199043

XRAM Acc No: C90-139388

DNA encoding TNF binding protein and TNF- receptor - used in tumour treatment and to understand mechanisms to TNF action

Patent Assignee: AMGEN BOULDER INC (AMGE-N); BOEHRINGER INGELHEIM INT GMBH (BOEH ); SYNERGEN INC (SYND ); AMGEN INC (AMGE-N); HAUPTMANN R (HAUP-I)

; HIMMLER A (HIMM-I); MAURER-FOGY I (MAUR-I); STRATOWA C (STRA-I)

Inventor: HAUPTMANN R; HIMMLER A; MAURER-FOGY I; STRATOWA C; MAURERFOGY I Number of Countries: 016 Number of Patents: 015

Patent B	Tamily:	
----------	---------	--

Pat	ent Family:								
		Kind	Date		olicat No	Kind	Date	Week	
	393438	Α	19901024		90106624	Α	19900406		В
	3913101	Α	19901031		3913101	Α	19890421	199045	
	3920282	Α	19910103		3920282	Α	19890621	199102	
JΡ	3164179	Α	19910716	JP	90105102	Α	19900420	199134	
BR	1100982	A3	19980526		971100982	Α	19970514	199827	
US	5843791	Α	19981201	US	90511430	Α	19900420	199904	
				US	92821750	Α	19920102		
				US	93153287	Α	19931117		
				US	95383676	Α	19950201		
				US	95477639	Α	19950607		
US	6221675	В1	20010424	US	90511430	Α	19900420	200125	
				US	92821750	Α	19920102		
				US	93153287	Α	19931117		
				US	95383676	Α	19950201		
				US	95477639	Α	19950607		
US	6271346	В1	20010807	US	90511430	Α	19900420	200147	
				US	92821750	Α	19920102		
				US	93153287	Α	19931117		
				US	95383676 .	Α	19950201		
				US	95484312	A	19950607		
US	6294352	В1	20010925	US	90511430	Α	19900430	200164	
				US	92821750	Α	19920102		
				US	93153287	A	19931117		
				US	95383676	Α	19950201		
US	20020090676	Α1	20020711	U:	3 2000525998	Α	20000315	200248	
				US	2001899422	Α	20010703		
US	6417158	В1	20020709	US	90511430	Α	19900420	200253	
				US	92821750	Α	19920102		
				US	93153287	Α	19931117		
				US	95383676	A	19950201		
				US	95477638	Α	19950607		
US	6440693	В1	20020827	US	90511430	Α	19900420	200259	
				US	92821750	A	19920102		
					93153281	Α	19931117		
				US	95383676	Α	19950201		
				US	95484307	Α	19950607		
US	20020155112	A1	20021024		s 2000525998	A	20000315	200273	
					2001898234	A	20010703		
US	20020169118	A1	20021114		S 2001792356	A	20010223	200277	
					2001899429	Α	20010703		
US	20020183485	A1	20021205		S 95477639	Α	19950607	200301	
					2001792356	Α	20010223		
							·		

Abstract for AQ

Priority Applications (No Type Date): DE 3920282 A 19890621; DE 3913101 A 19890421 Cited Patents: 5.Jnl.Ref; A3...9125; EP 162699; EP 308378; GB 2218101; NoSR. Pub Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes EP 393438 Designated States (Regional): AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE BR 1100982 A3 C07K-014/525 US 5843791 G01N-033/53 Α Div ex application US 90511430 Cont of application US 92821750 Cont of application US 93153287 Div ex application US 95383676 US 6221675 Div ex application US 90511430 B1 G01N-033/566 Cont of application US 92821750 Cont of application US 93153287 Div ex application US 95383676 US 6271346 C07K-001/00 B1 Div ex application US 90511430 Cont of application US 92821750 Cont of application US 93153287 Div ex application US 95383676 US 6294352 В1 C12N-015/00 Div ex application US 90511430 Cont of application US 92821750 Cont of application US 93153287 US 20020090676 A1 C07K-014/715 Div ex application US 2000525998 US 6417158 В1 A61K-038/19 Div ex application US 90511430 Cont of application US 92821750 Cont of application US 93153287 Div ex application US 95383676 US 6440693 В1 C12N-015/09 Div ex application US 90511430 Cont of application US 92821750 Cont of application US 93153281 Cont of application US 95383676 US 20020155112 A1 A61K-039/395 Div ex application US 2000525998 US 20020169118 A1 A61K-038/17 Cont of application US 2001792356 US 20020183485 A1 C07K-014/715 Cont of application US 95477639

Abstract (Basic): EP 393438 A

DNA (I) coding for a tumour necrosis factor (TNF) receptor or fragment with a specified sequence in the figure is new. Also new are (1) DNA (II) encoding TNF binding proteins; (2) recombinant DNA molecules containing (I) or (II); (3) host organisms transformed with the recombinant mols.; and (4) polypeptides, (A1) and (A2), encoded by (I) or (II) respectively. (II) has a choice of 2 N-terminal sequences. Preferably the recombinant mols. are plasmids ADTNF-BP, pADTNF-R, pADBTNF-BP or pADBTNF-R. A1 has the sequence in the figure.

USE/ADVANTAGE - The peptides are useful in pharmaceutical compositions for prophylaxis or treatment of human tumours and to understand the mechanisms of TNF action.

In an example, COs 7 cellse (10 power 6) in 80 mm petri dishes were transfected in RPMI-1640 medium with 10% head inactivated foetal calf serum, at 37 deg.C., in 5% CO2 following centrifugation, the supernatant was discarded and replaced with serum free medium. A further centrifugation step followed by addition of 1 ml medium as well as 250 micro g/ml DEAE dextran and 10 micro g plasmid DNA. Incubation for 40 minutes at 37 deg.C., washing with 10% calf serum and suspension

in 5 ml medium with 100 micro gml chloroquin was carried out. The cells were shown to secrete TNF-BP. (50pp Dwg.No.1/9) Title Terms: DNA; ENCODE; TNF; BIND; PROTEIN; TNF; RECEPTOR; TUMOUR; TREAT; UNDERSTAND; MECHANISM; TNF; ACTION Derwent Class: B04; D16 International Patent Class (Main): A61K-038/17; A61K-038/19; A61K-039/395; C07K-001/00; C07K-014/525; C07K-014/715; C12N-015/00; C12N-015/09; G01N-033/53; G01N-033/566 International Patent Class (Additional): A61K-037/02; A61K-038/00; C07H-021/04; C07K-013/00; C12N-001/20; C12N-005/06; C12N-005/10; C12N-015/12; C12N-015/28; C12N-015/70; C12N-015/81; C12P-019/34; C12P-021/02; C12Q-001/68; G01N-033/48; G01N-033/567; G01N-033/574; G01N-033/68 File Segment: CPI Manual Codes (CPI/A-N): B04-B04A1; B04-C01; B12-G07; B12-K04A; D05-H09; D05-H12 Chemical Fragment Codes (M1): \*01\* M710 M903 N135 Q233 V753 V754 \*02\* M720 M903 N135 P633 Q233 V600 V641 V752 \*03\* M710 M720 M903 N135 Q233 V902



(1) Veröffentlichungsnummer:

0 393 438 A2

(12)

# EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (1) Anmeldenummer: 90106624.1
- 2 Anmeldetag: 06.04.90

(5) Int. CI.5: C12N 15/12, C12P 21/02, C07K 13/00, A61K 37/02

- Priorität: 21.04.89 DE 3913101 21.06.89 DE 3920282
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 24.10.90 Patentblatt 90/43
- Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL SE
- Anmelder: BOEHRINGER INGELHEIM
   INTERNATIONAL G.M.B.H.

D-6507 Ingelheim am Rhein(DE)

Erfinder: Hauptmann, Rudolf, Dr. Döllachstrasse 22 A-2483 Ebreichsdorf(AT) Erfinder: Himmier, Adolf, Dr. Fürst Liechtensteinstrasse 2/3

A-1236 Wien(AT)

Erfinder: Maurer-Fogy, Ingrid, Dr.

Lindauergasse 35 A-1238 Wien(AT)

Erfinder: Stratowa, Christian, Dr.

Schellinggasse 3/9 A-1010 Wien(AT)

- TNF-Rezeptor, TNF bindende Proteine und dafür kodierende DNAs.
- DNA-Sequenzen, kodierend für ein TNF-bindendes Protein und für den TNF-Rezeptor, von dem dieses Protein die lösliche Domäne darstellt. Die DNA-Sequenzen können für die Herstellung rekombinanter DNA-Moleküle zur Herstellung von TNF-bindendem Protein und TNF-Rezeptor verwendet werden. Rekombinantes TNF-bindendes Protein kommt in pharmazeutischen Zübereitungen zur Behandlung von Indikationen, bei denen eine schädigende Wirkung von TNF auftritt, zur Anwendung. Mit Hilfe des TNF-Rezeptors bzw. Fragmenten davon oder mit Hilfe geeigneter Wirtsorganismen, transformiert mit rekombinanten DNA-Molekülen, enthaltend die für den TNF-Rezeptor kodierende DNA oder Fragmente oder Modifikationen davon, können Substanzen auf ihre Wechselwirkung mit dem TNF-Rezeptor und/oder auf ihre Beeinflussung der biologischen Wirkung von TNF untersucht werden.

EP 0 393 438 A2

### TNF-Rezeptor, TNF bindende Proteine und dafür kodlerende DNAs

Die Erfindung bezieht sich auf einen TNF-Rezeptor sowie auf ein TNF bindendes Protein.

Tumornekrosefaktor (TNF- $\alpha$ ) wurde erstmals im Serum von Mäusen und Kaninchen gefunden, die mit Bacillus Calmette-Guerin infiziert und denen Endotoxin injiziert worden war, und auf Grund seiner cytotoxischen und Antitumoreigenschaften erkannt (Carswell et al., 1975). Er wird vor allem von aktivierten Makrophagen und Monozyten produziert. Zahlreiche Zelltypen, die Ziele für TNF sind, weisen Oberflächenrezeptoren mit hoher Affinität für dieses Polypeptid auf (Old et al., 1987); es wurde angenommen, daß Lymphotoxin (TNF- $\beta$ ) an denselben Rezeptor bindet (Aggarwal et al., 1985, Gullberg et al., 1987). TNF- $\alpha$  ist identisch mit einem als Cachectin bezeichneten Faktor (Beutler et al., 1985), der die Lipoproteinlipase unterdrückt und bei cronisch-entzündlichen und malignen Erkrankungen zur Hypertriglyceridämie führt (Tortie et al., 1985, Mahoney et al., 1985). TNF- $\alpha$  dürfte an der Regulation des Wachstums sowie an der Differenzierung und Funktion von Zellen, die bei Entzündungen, Immunvorgängen und Hämatopoese eine Rolle spielen, beteiligt sein.

TNF kann auf den Wirtsorganismus durch Stimulation von Neutrophilen (Shalaby et al., 1985, Klebanoff et al., 1986) und Monocyten sowie durch Hemmung der Replikation von Viren (Mestan et al., 1986, Wong et al., 1986) eine positive Wirkung ausüben. Darüberhinaus aktiviert TNF-α die Immunabwehr gegen Parasiten und wirkt direkt und/oder indirekt als Mediator bei Immunreaktionen, entzündlichen Prozessen und anderen Vorgängen im Organismus, wobei die Wirkmechanismen in vielen Fällen noch ungeklärt sind. Die Verabreichung von TNF-α (Cerami et al., 1988) kann jedoch auch von schädlichen Erscheinungen (Tracey et al., 1986) wie Schock- und Gewebeschädigungen begleitet sein, die durch Antikörper gegen TNF-α aufgehoben werden können (Tracey et al., 1987). Eine Reihe von Beobachtungen läßt auf eine Rolle von endogen freigesetztem TNF-α bei verschiedenen pathologischen Zuständen schließen. So scheint TNFα ein Mediator der Kachexie zu sein, die bei chronisch-invasiven, z.B. parasitären Erkrankungen auftreten kann. TNF-α scheint auch eine wesentliche Rolle bei der Pathogenese des durch gram-negative Bakterien verursachten Schocks (Endotoxin-Schock) zu spielen; er dürfte an einigen, wenn nicht allen Wirkungen von Lipopolysacchariden beteiligt sein (Beutler et al., 1988). Ebenso wurde eine Funktion von TNF bei den im Rahmen von entzündlichen Prozessen in Gelenken und anderen Geweben auftretenden Gewebeschädigungen sowie bei der Letalität und Morbidität der Graft-versus-host reaction (GVHR, Transplantat-Abstoßung (Piguet et al., 1987) postuliert. Auch wurde ein Zusammenhang zwischen der Konzentration von TNF im Serum und dem tödlichen Ausgang von Meningokokkenerkrankungen berichtet (Waage et al., 1987).

Weiters wurde beobachtet, daß die Verabreichung von TNF-α über einen längeren Zeitraum einen Zustand von Anorexie und Auszehrung verursacht, die eine ähnliche Symptomatik aufweist wie die Kachexie, die mit neoplastischen und chronischen infektiösen Erkrankungen einhergeht (Oliff et al., 1987).

Es wurde über eine TNF inhlbierende Aktivität eines Proteins aus dem Ham von Fleberpatienten berichtet, von dessen Wirkung vermutet wird, daß sie auf einen kompetitiven Mechanismus auf Rezeptorebene selbst (ähnlich der Wirkung des Interleukin-1 Inhibitors (Seckinger et al., 1987)) zurückzuführen ist (Seckinger et al., 1988).

In der EP-A2 308 378 wird ein TNF inhibierendes Protein beschrieben, das aus menschlischem Harn gewonnen wurde. Seine Wirkung wurde im Harn gesunder und kranker Personen nachgewiesen und aufgrund der Fähigkeit bestimmt, die Bindung von TNF-α an seine Rezeptoren auf humanen HeLa Zellen und FS 11 Fibroblasten sowie die zytotoxische Wirkung von TNF-α auf murine A9 Zellen zu inhibieren. Das Protein wurde im wesentlichen zur Homogenität gereinigt und durch seinen N-Terminus charakterisiert. In dieser Patentveröffentlichung werden zwar grundsätzlich mögliche Wege dargelegt, zur für das Protein kodierenden DNA und zum rekombinanten Protein zu gelangen; es werden jedoch keine konkreten Angaben gemacht, welcher der theoretisch möglichen Lösungswege zum Ziel führt.

In Vorversuchen zur vorliegenden Erfindung konnte aus Dialyseharn von Urämiepatienten ebenfalls ein Protein identifiziert werden, das die biologischen Wirkungen von TNF- $\alpha$  hemmt, indem es durch Wechselwirkung mit TNF- $\alpha$  dessen Bindung an seinen Zelloberflächenrezeptor verhindert (Olsson et al., 1988). Von diesem Protein wurde auch eine Affinität zu TNF- $\beta$  festgestellt.

Die Anwesenheit dieses Proteins (im folgenden TNF-BP genannt) im konzentrierten Dialyseharn wurde durch Kompetition mit der Bindung von radioaktiv markiertem rekombinantem TNF- $\alpha$  an einen Subklon von HL-60 Zellen nachgewiesen, wobei der Einfluß von dialysiertem Harn auf die Bindung von <sup>125</sup> I-TNF- $\alpha$  an die Zellen gemessen wurde. Die durchgeführten Bindungsversuche zeigten eine dosisabhängige Hemmung der TNF- $\alpha$ -Bindung an die Zelle durch konzentrierten Dialyseharn (die Möglichkeit der Interpretation, daß die beobachtete Verringerung der Bindung durch gegebenenfalls im Harn vorhandenen TNF- $\alpha$  selbst oder TNF- $\beta$ , der um die Bindung konkurriert, verursacht werden könnte, wurden durch den Befund, daß die

Verringerung der Bindung durch Anwendung von TNF- $\alpha$ -und TNF- $\beta$ -Antikörpern nicht aufgehoben werden konnte, ausgeschlossen).

In analoger Weise wurde in Vorversuchen zur vorliegenden Erfindung nachgewiesen, daß TNF-BP auch Affinität zu TNF- $\beta$  aufweist, sie beträgt ca. 1/50 seiner Affinität zu TNF- $\alpha$ .

Mittels Gelchromatographie auf Sephacryl 200 wurde festgestellt, daß eine Substanz im Ham und Serum von Dialysepatienten sowie im Serum von gesunden Personen mit rekombinantem TNF- $\alpha$  einen Komplex mit einem Molekulargewicht von ca. 75 000 bildet.

TNF-BP wurde aus mehreren Proben Dialyseharn von Urämiepatienten durch partielle Reinigung mittels Druckultrafiltration, Ionenaustauschchromatographie und Gelchromatographie 62fach angereichert.

Die erhaltenen Präparationen wurden zum Nachweis der biologischen Aktivität von TNF-BP durch Hemmung der wachstumshemmenden Wirkung von TNF-α auf HL-60-10 Zellen verwendet. Es zeigte sich eine dosisabhängige Wirkung von TNF-BP auf die biologische Wirkung von TNF-α. Es wurde weiters das Bindungsverhalten von Zellen durch Vorbehandlung mit TNF-BP und ausschließendem Kompetitionsbindungstest untersucht. Dabei wurde nachgewiesen, daß Vorbehandlung der Zellen mit TN-BP die Bindung von TNF-α an die Zelle nicht beeinträchtigt. Dies zeigt, daß die Wirkung von TNF-BP nicht auf seiner etwaigen Bindung an die Zelle und Konkurrenzierung mit TNF-α um die Bindung an den Rezeptor beruht.

Das im wesentlichen homogene Protein wurde in hochgereinigter Form erhalten, indem Harn von Dialysepatienten durch Ultrafiltration konzentriert, der konzentrierte Harn dialysiert und zunächst in einem ersten Reinigungsschritt mittels DEAE-Sephacel-Chromatographie auf das Vierfache angereichert wurde. Die weitere Anreicherung erfolgte mittels Affinitätschromatographie durch an Sepharose gebundenen TNF- $\alpha$ . Die Endreinigung wurde mittels Reverse Phase Chromatographie (FPLC) durchgeführt.

Es konnte gezeigt werden, daß das im wesentlichen hochgereinigte Protein die zytotoxische Wirkung von TNF- $\alpha$  auf WEHI 164 Klon 13 Zellen hemmt (Olsson et al., 1989).

Vom im wesentlichen hochgereinigten Protein wurde die N-terminale Aminosäuresequenz aufgeklärt. Sie wurde mit Asp-Ser-Val-Xaa-Pro-Gln-Gly-Lys-Tyr-lle-His-Pro-Gln-(Hauptsequenz) bestimmt (daneben wurde in Spuren die folgende N-terminale Sequenz nachgewiesen: Leu-(Val)-(Pro)-(His)-Leu-Gly-Xaa-Arg-Glu-(Nebensequenz)). Der Vergleich der Hauptsequenz mit der N-terminalen Sequenz des in der EP-A2 308 378 geoffenbarten TNF inhibierenden Proteins zeigt die Identität der beiden Proteine.

Es wurde folgende Aminosäurezusammensetzung, angegeben in Mol-Aminosäure pro Mol Protein und in Mol % Aminosäure, bestimmt als Mittelwert einer 24- und 48-stündigen Hydrolyse, ermittelt:

	Mol Aminosäure/Mol Protein	Mol % Aminosäure
Asp + Asn	27,5	10,9
Thr	15,8	6,3
Ser	20,7	8,2
Glu + Gln	35,0	13,8
Pro	9,5	3,8
Gly	16,0	6,3
Ala	4,2	1,7
Cys	32,3	12,8
Val	10,8	4,3
Met	1,1	0,4
lle	7,0	2,8
Leu	20,2	8,0
Tyr	6,1	2,4
Phe	8,1	3,2
His	11,1	4,4
Lys	15,7	6,2
Arg	11,8	4,7
Total	252,9	100

55

35

40

45

50

10

Ein Gehalt an Glukosamin wurde mittels Aminosäureanalyse nachgewiesen. Die Ergebnisse eines mit Concanavalin A und Weizenkeimlektin durchgeführten Affinoblots zeigten ebenfalls, daß es sich bei TNF-BP

um ein Glykoprotein handelt.

Das im wesentlichen homogene Protein wurde tryptisch verdaut und von 17 der erhaltenen Spaltpeptide die Aminosäuresequenzen bestimmt. Weiters wurde der C-Terminus analysiert.

TNF-BP kommt offensichtlich die Funktion eines Regulators der TNF-Aktivität mit der Fähigkeit zu, die Konzentrationsänderungen von freiem, biologisch aktivem TNF-α abzupuffern. TNF-BP dürfte auch die Ausscheidung von TNF durch die Niere beeinflussen, weil der mit TNF gebildete Komplex, dessen Molekulargewicht mittels Gelpermeationschromatographie auf Sephadex G 75 mit ca. 75000, bestimmt wurde, im Gegensatz zu TNF offensichtlich nicht durch den Glomerulus zurückgehalten wird.

Das TNF-BP wurde aus dem Harn von Dialysepatienten als eine von drei Hauptproteinkomponenten, die Affinität zu TNF aufweisen und die gemeinsam mit TNF-BP von der TNF-Affinitätschromatographiesäule eluieren, nachgewiesen. Die beiden anderen Proteine binden jedoch offensichtlich in einer Weise, die die Bindung von TNF-α an seinen Zelloberflächenrezeptor nicht beeinträchtigt.

Die zur biologischen Wirkung des TNF-BP erhaltenen Ergebnisse, insbesondere der Vergleich der Bindungskonstante mit der für den TNF-Rezeptor beschriebenen Bindungskonstante (Creasey et al., 1987) lieferten einen ersten Hinweis dafür, daß es sich bei diesem Protein um den löslichen Teil eines TNF-Rezeptors handeln könnte.

Auf Grund seiner Fähigkeit, die biologische Wirkung von TNF- $\alpha$  und TNF- $\beta$  zu inhibieren, ist das TNF bindende Protein geeignet, bei Indikationen eingesetzt zu werden, bei denen eine Herabsetzung der TNF-Aktivität im Organismus angezeigt ist. Geeignet zur Anwendung bei diesen Indikationen sind auch Derivate oder Fragmente des TNF bindenden Proteins mit der Fähigkeit, die biologische Wirkung von TNF zu inhibieren.

TNF-BP (bzw. seine funktionellen Derivate oder aktiven Fragmente) kann zur prophylaktischen und therapeutischen Behandlung des menschlichen oder tierischen Körpers bei Indikationen, bei denen eine schädigende Wirkung von TNF-α auftritt, eingesetzt werden. Zu diesen Erkrankungen zählen insbesondere entzündliche sowie infektiöse und parasitäre Erkrankungen oder Schockzustände, bei denen endogenes TNF-α freigesetzt wird, weiters Kachexie, GVHR, ARDS (Adult Respiratory Distress Symptom) und Autoimmunerkrankungen wie Rheumatoide Arthritis, etc. Es sind darunter auch pathologische Zustände zu verstehen, die als Nebenwirkungen bei der Therapie mit TNF-α, besonders bei hoher Dosierung, auftreten können, z.B. schwere Hypotension oder Störungen des Zentralnervensystems.

Auf Grund seiner TNF bindenden Eigenschaften ist TNF-BP auch als Diagnostikum für die Bestimmung von TNF- $\alpha$  und/oder TNF- $\beta$  geeignet, z.B. als eine der Komponenten in Radioimmunoassays oder Enzymimmunoassays, gegebenenfalls zusammen mit Antikörpern gegen TNF.

Auf Grund seiner Eigenschaften ist dieses Protein ein pharmakologisch wertvoller Wirkstoff, der aus natürlichen Quellen nicht in ausreichender Menge mittels proteinchemischer Methoden darstellbar ist.

Es bestand daher das Bedürfnis, dieses Protein (bzw. verwandte Proteine mit der Fähigkeit, TNF zu binden) auf rekombinantem Weg herzustellen, um es für die therapeutische Anwendung in ausreichender Menge zur Verfügung zu stellen.

Unter der "Fähigkeit, TNF zu binden" ist im Rahmen der vorliegenden Erfindung die Eigenschaft eines Proteins zu verstehen, an TNF- $\alpha$  derart zu binden, daß die Bindung von TNF- $\alpha$  an den funktionellen Teil des Rezeptors verhindert und die Wirkung von TNF- $\alpha$  im menschlichen oder tierischen Organismus gehemmt oder aufgehoben wird. Durch diese Definition Ist die Fähigkeit eines Proteins, auch an andere Proteine, z.B. an TNF- $\beta$ , zu binden und deren Wirkung inhibieren zu können, mit eingeschlossen.

Der vorliegenden Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, die für TNF-BP kodierende DNA zur Verfügung zu stellen, um auf deren Basis die Herstellung rekombinanter DNA-Moleküle zu ermöglichen, mit denen geeignete Wirtsorganismen transformiert werden können, um TNF-BP bzw. funktionelle Derivate und Fragmente davon zu produzieren.

Im Rahmen dieser Aufgabenstellung sollte auch festgestellt werden, ob es sich beim TNF-BP um den löslichen Teil eines TNF-Rezeptors handelt. Diese Annahme wurde bestätigt, womit die Grundlage für die Aufklärung der Rezeptorsequenz geschaffen war.

Eine weitere Aufgabenstellung im Rahmen der vorliegenden Erfindung bestand in der Bereitstellung der für einen TNF-Rezeptor kodierenden cDNA für die Herstellung von rekombinantem humanem TNF-Rezeptor.

Das Vorhandensein eines spezifischen Rezeptors mit hoher Affinität zu TNF- $\alpha$  auf verschiedenen Zelltypen wurde von mehreren Arbeitsgruppen gezeigt. Kürzlich wurde erstmals von der Isolierung und vorläufigen Charakterisierung eines TNF- $\alpha$  Rezeptors berichtet (Stauber et al., 1988). Da die Bindung von radioaktiv markiertem TNF- $\alpha$  durch einen Überschuß TNF- $\beta$  aufgehoben werden kann (Aggarwal et al., 1985), wurde vorgeschlagen, daß TNF- $\alpha$  und TNF- $\beta$  einen gemeinsamen Rezeptor teilen. Da jedoch andererseits gezeigt werden konnte, daß bestimmte Zelltypen, die auf TNF- $\alpha$  ansprechen, gegen TNF- $\alpha$ 

teilweise oder gänzlich unempfindlich sind (Locksley et al., 1987), wurde die Existenz eines gemeinsamen Rezeptors wieder in Zweifel gezogen.

Im Gegensatz dazu scheinen kürzlich erhaltene Ergebnisse zu den Bindungseigenschaften von TNF- $\beta$  an Rezeptoren die Theorie eines gemeinsamen Rezeptors wieder zu erhärten (Staüber et al., 1989), wobei in dieser Arbeit vorgeschlagen wird, daß zwischen TNF- $\alpha$  und TNF- $\beta$  Unterschiede hinsichtlich der Wechselwirkung mit dem Rezeptor bzw. zusätzlich hinsichtlich der In der Zelle nach der Ligand-Rezeptorwechselwirkung eintretenden Ereignisse bestehen.

Kürzlich wurde von einem weiteren TNF bindenden Protein berichtet, von dem vermutet wird, daß es sich dabei um die lösliche Form eines anderen TNF-Rezeptors handelt (Engelmann et al., 1990).

Die Verfügbarkeit der für einen TNF-Rezeptor kodierenden DNA stellt die Voraussetzung für die Herstellung von rekombinantem Rezeptor und damit u.a. eine wesentliche Erleichterung für die Durchführung vergleichender Untersuchungen verschiedener Zelltypen auf ihre(n) TNF- $\alpha$ - und/oder TNF- $\beta$ -Rezeptor-(en) bzw. auf die durch die Bindung von TNF an den Rezeptor in der Zelle ausgelösten Reaktionen dar. Dadurch wird weiters die Aufklärung der dreidimensionalen Struktur des Rezeptors ermöglicht und damit die Voraussetzung für ein rationales Design für die Entwicklung von Agonisten und Antagonisten der TNF-Wirkung geschaffen.

Bei der Lösung der gestellten Aufgabe wurde von der Feststellung ausgegangen, daß das Durchsuchen von cDNA-Bibliotheken mit Hilfe von Hybridisierungssonden, die von Aminosäuresequenzen kurzer Peptide abgeleitet sind, auf Grund der Degeneration des genetischen Codes mitunter auf größere Schwierigkeiten stößt. Zusätzlich erschwert wird diese Vorgangsweise dann, wenn von einem Protein, wie z.B. dem TNF-BP, nicht bekannt ist, in welchen Geweben es synthetisiert wird. In diesem Fall kann bei einem Versagen dieser Methode unter Umständen nicht mit Bestimmtheit festgestellt werden, ob es auf die Wahl einer ungeeigneten cDNA-Bibliothek oder auf die zu geringe Spezifität der Hybridisierungssonden zurückzuführen ist.

Um die für TNF-BP kodierende DNA zu erhalten, wurde daher zunächst erfindungsgemäß wie folgt vorgegangen:

25

Als cDNA-Bibliothek wurde eine Bibliothek der Fibrosarkomzellinie HS913 T, die mit TNF $\alpha$  induziert worden war und in  $\lambda$  gt11 vorlag, eingesetzt. Um aus dieser Bibliothek  $\lambda$  DNA mit TNF-BP Sequenzen zu erhalten, wurde die große Empfindlichkeit der Polymerase Kettenreaktion (PCR, (Saiki, 1988)) ausgenützt. (Mit Hilfe dieser Methode kann aus einer gesamten cDNA-Bibliothek eine unbekannte DNA-Sequenz erhalten werden, die flanklert ist von Oligonukleotiden, die auf Basis bekannter Aminosäureteilsequenzen entworfen und als Primer eingesetzt wurden. Ein solches längeres DNA-Fragment kann nachfolgend als Hybridisierungssonde, z.B. zur Isolierung von cDNA-Klonen, insbesondere des ursprünglichen cDNA-Klons, eingesetzt werden).

Auf Basis der N-terminalen Aminosäuresequenz (Hauptsequenz) und Aminosäuresequenzen von tryptischen Peptiden, die vom hochgereinigten TNF-BP erhalten worden waren, wurden Hybridisierungssonden hergestellt. Mit Hilfe dieser Sonden wurde mittels PCR aus der cDNA-Bibliothek HS913T eine cDNA, die einen Teil der für TNF-BP kodierenden cDNA darstellt, erhalten. Diese cDNA weist die folgende Nukleotidsequenz auf:

40. CAG GGG AAA TAT ATT CAC CCT CAA AAT AAT TCG ATT TGC TGT ACC AAG TGC CAC AAA GGA ACC TAC TTG TAC AAT GAC TGT CCA GGC CCG GGG CAG GAT ACG GAC TGC AGG GAG TGT GAG AGC GGC TCC TTC ACA GCC TCA GAA AAC AAC AAG.

Diese DNA stellt eine von möglichen Varianten dar, die geeignet sind, mit TNF-BP-DNAs bzw. TNF-BP-RNAs zu hybridisieren (solche Varianten umfassen z.B. diejenigen DNA-Moleküle, die durch PCR-Amplifikation mit Hilfe von Primern erhalten werden, deren Nukleotidsequenz nicht exakt mit der gesuchten Sequenz übereinstimmt, etwa aufgrund von zu Klonierungszwecken vorgesehenen Restriktionsschnittstellen oder aufgrund von bei der Aminosäuresequenzanalyse etwa nicht eindeutig ermittelten Aminosäuren). Unter "TNF-BP-DNAs" bzw. "TNF-BP-RNAs" sind Nukleinsäuren zu verstehen, die für TNF-BP bzw. verwandte Proteine mit der Fähigkeit, TNF zu binden kodieren bzw. die für ein solches Protein kodierende Sequenz enthalten.

Unter TNF-BP-DNAs (bzw. TNF-BP-RNAs) sind auch cDNAs, abgeleitet von mRNAs, die durch alternatives Splicing entstanden sind (bzw. diese mRNAs selbst), mitumfaßt. Unter "alternativem Splicing" wird die Entfernung von Introns verstanden, bei der vom gleichen mRNA-Precursor verschiedene Spliceacceptor- und/oder Splicedonorstellen verwendet werden. Die dabei entstehenden mRNAs unterscheiden sich voneinander durch das gänzliche oder teilweise Vorhandensein oder Fehlen von bestimmten Exonsequenzen, wobei es gegebenenfalls zu einer Verschiebung des Leserasters kommen kann.

Die erfindungsgemäß zunächst erhaltene, einen Teil der für TNF-BP kodierenden Sequenz enthaltende cDNA (bzw. Varianten davon) kann somit als Hybridisierungssonde verwendet werden, um aus cDNA-

Bibliotheken cDNA-Klone, enthaltend TNF-BP-DNAs, zu erhalten. Weiters kann sie als Hybridisierungssonde für mRNA-Präparationen eingesetzt werden, um TNF-BP-RNAs zu isolieren und daraus z.B. angereicherte cDNA-Bibliotheken herzustellen, die ein wesentlich vereinfachtes und effizienteres Screening ermöglichen. Ein weiteres Anwendungsgebiet ist die Isolierung der gewünschten DNAs aus genomischen DNA-Bibliotheken mit Hilfe dieser DNAs als Hybridisierungssonden.

Die oben definierte DNA (bzw. ihre Varianten) ist in der Lage, mit DNAs (bzw. RNAs) zu hybridisieren, die für TNF-BP kodieren bzw. die für TNF-BP kodierende Sequenz enthalten. Mit Hilfe dieser DNA als Sonde können auch cDNAs erhalten werden, die für Proteine kodieren, deren Prozessierung TNF-BP ergibt. Unter Prozessierung ist die in vivo Abspaltung von Teilsequenzen zu verstehen. Dabei kann es sich Nterminal um die Signalsequenz und/oder andere Sequenzen und gegebenenfalls zusätzlich C-terminal um die transmembrane und zytoplasmatische Region des Rezeptors handeln. Mit Hilfe dieser Hybridisierungssonde ist es daher möglich, geeignete cDNA-Bibliotheken auf das Vorhandensein von cDNA, die die vollständige für einen TNF-Rezeptor kodierende Sequenz enthält, zu durchsuchen (dieser Vorgang kann erforderlichenfalls in mehreren Schritten erfolgen).

Erfindungsgemäß wurde die cDNA der oben definierten Sequenz, die mittels PCR aus der cDNA-Bibliothek der TNF- $\alpha$  induzierten Fibrosarkomzellinie HS913 T (in  $\lambda$  gt11) erhalten worden war, zum nochmaligen Durchsuchen der cDNA-Bibliothek verwendet, von den hybridisierenden Klonen die Lamda-DNA präpariert, subkloniert und sequenziert. Es wurde ein 1334 Basen langes cDNA Insert erhalten, das die für TNF-BP kodierende Sequenz enthält.

Es wurden somit zunächst DNAs, kodierend für ein Polypeptid mit der Fähigkeit, TNF zu binden, bzw. für ein Polypeptid, von dem dieses TNF bindende Protein eine Teilsequenz darstellt, bereitgestellt. Darunter sind auch solche DNAs zu verstehen, die für Teile dieser Polypeptide kodieren.

Die vollständige Nukleotidsegenz des längsten erhaltenen cDNA-Inserts ist in Fig.1 abgebildet.

Diese Nukleotidsequenz weist einen durchgehenden offenen Leserahmen auf, beginnend mit Base 213, bis zum Ende des 1334 bp langen cDNA Inserts. Da sich in demselben Leserahmen 4 Codons vor dem potentiellen Translationsstartcodon ATG (213-215) ein Stopcodon (TAG) befindet, wurde davon ausgegangen, daß es sich bei dem Startcodon tatsächlich um den in vivo verwendeten Translationsstart handelt.

Der Vergleich der von der Nukleotidsequenz abgeleiteten Aminosäuresequenz mit den Aminosäuresequenzen, die vom aminoterminalen Ende von TNF-BP und von tryptischen Peptiden bestimmt worden waren, zeigt hohe Übereinstimmung. Daraus ergibt sich, daß die isolierte cDNA die für das authentische TNF-BP kodierende Sequenz enthält.

Vom N-Terminus ausgehend ist die erste Sequenz, die eine Übereinstimmung mit einer tryptischen Spaltpeptidsequenz zeigt, die Sequenz von Fraktion 12 (Leu-Val-Pro-...), die auch als Nebensequenz bei der Analyse des N-Terminus von TNF-BP erhalten worden war. Dieses N-terminale Leucin entspricht der 30. 35 Aminosäure in der cDNA Sequenz. Da der vorangehende Abschnitt von 29 Aminosäuren einen stark hydrophoben Charakter aufweist und es sich bei TNF-BP um ein sekretiertes Protein handelt, kann gefolgert werden, daß diese 29 Aminosäuren das für den Sekretionsvorgang benötigte Signalpeptid darstellen, das bei der Sekretion abgespalten wird (in Figur 1 mit S1-S29 bezeichnet). Die als Hauptsequenz bei der Nterminalen Analyse von TNF-BP erhaltene Aminosäuresequenz entspricht den Aminosäuren beginnend mit Asp-12 in der cDNA Sequenz. Dieser Asparaginsäurerest folgt direkt dem basischen Dipeptid Lys-Arg. Da nach diesem Dipeptid in vivo sehr viele Proteine proteolytisch gespalten werden, ist anzunehmen, daß TNF-BP mit N-terminalem Asp nicht direkt durch Prozessierung eines Precursors beim Sekretionsvorgang entsteht, sondern daß vom prozessierten Protein die N-terminalen 11 Aminosäuren zu einem späteren Zeitpunkt durch extrazelluläre Proteasen abgespalten werden. Das carboxy-terminale Ende von TNF-BP war 45 mit Ile-Glu-Asn bestimmt worden (C-terminale Analyse;tryptisches Peptid Fraktion 27: Aminosäuren 159-172, tryptisches Peptid Fraktion 21: Aminosäuren 165-172), wobei Asn der Position 172 in der cDNA Sequenz entspricht.

Potentielle N-Glykosylierungsstellen der allgemeinen Formel Asn-Xaa-Ser/Thr, wobei Xaa jede beliebige Aminosäure außer Prolin sein kann, befinden sich an den Positionen 25-27 (Asn-Asn-Ser), 118-118 (Asn-50 Cys-Ser) und 122-124 (Asn-Gly-Thr) der TNF-BP cDNA Sequenz. (Daß Asn-25 glykosyliert ist, ergibt sich daraus, daß bei der Sequenzierung des entsprechenden tryptischen Spaltpeptids an dieser Stelle Asn nicht identifiziert werden konnte.)

Die Analyse der Nukleotld- bzw. der davon abgeleiteten Aminosäuresequenz im Zusammenhang mit den durchgeführten proteinchemischen Untersuchungen zeigt, daß es sich bei TNF-BP um ein glykosyllertes Polypeptid mit 172 Aminosäuren, das durch proteolytische Spaltung nach der 11. Aminosäure in ein Glykoprotein mit 161 Aminosäuren umgewandelt wird, handelt.

Die nachfolgende Tabelle zeigt die sequenzierten tryptischen Peptide und die aus der cDNA Sequenz abgeleiteten korrespondierenden Aminosäurensequenzen:

	Fraktion	Aminosäuren	
	12	1-8	
	1	12- 19	
5	8	20- 32	
	14/1	36- 48	
	20	36- 53	
	11	54- 67	(Aminosäuren 66-67 waren am Peptid nicht korrekt bestimmt worden)
	14/11	79- 91	
10	26	133-146	
	5	147-158	
	27	159-172	

Die erhaltene cDNA stellt die Voraussetzung für die Herstellung von rekombinantem TNF-BP dar.

15

Die zunächst erfindungsgemäß isolierte cDNA enthält, wie bereits erwähnt, nach dem Codon für Asn172 nicht das Stopcodon, das aufgrund der Analyse des C-Terminus zu erwarten wäre, sondern der offene
Leserahmen wird fortgesetzt. Die Region zwischen Val-183 und Met-204 hat einen stark hydrophoben
Charakter. Dieser hydrophobe Bereich von 22 Aminosäuren, gefolgt von einem Abschnitt mit einem Gehalt
an positiv geladenen Aminosäuren (Arg-206, Arg-209) weist die typischen Merkmale einer Transmembrandomäne auf, die Proteine in der Zellmembran verankert. Der in Richtung C-Terminus folgende Proteinanteil
ist dagegen wieder stark hydrophil.

Das Hydrophobizitätsprofil ist in Fig.2 abgebildet (der Hydrophobizitätsplot wurde mit Hilfe des Mac Molly Programms (Fa.Soft Gene Berlin) erstellt; die Fensterweite für die Berechnung der Werte betrug 11 Aminosäuren. Hydrophobe Bereiche entsprechen positiven, hydrophile Bereiche negativen Werten auf der Ordinate. Auf der Abszisse ist die Zahl der Aminosäuren, beginnend mit dem Startmethionin S1, dargestellt).

Aus der Proteinstruktur ergibt sich, daß die für das lösliche, sekretierte TNF-BP kodierende DNA Teil einer für ein größeres Protein kodierenden DNA ist: Dieses Protein weist die Merkmale eines in der Zellmembran verankerten Proteins auf, enthält TNF-BP in für eine extrazelluläre Domäne typische Weise und weist einen beträchtlichen für zytoplasmatische Domänen typischen Abschnitt auf. Lösliches TNF-BP wird offensichtlich von dieser membrangebundenen Form durch proteolytische Spaltung knapp außerhalb der Transmembrandomäne erhalten.

Die Struktur des von der erhaltenen cDNA kodierten Proteins im Zusammenhang mit der Fähigkeit von TNF-BP, TNF zu binden, bestätigen die Annahme, daß es sich bei TNF-BP um einen Teil eines zellulären Oberflächenrezeptors für TNF handelt, dessen extrazelluläre, für die Bindung von TNF verantwortliche Domäne proteolytisch abgespalten werden kann und in Form des löslichen TNF-BP wiedergefunden wird. (Dabei soll nicht ausgeschlossen werden, daß im Hinblick auf die Funktionsfähigkeit des Rezeptors dieses Protein gegebenenfalls mit einem oder mehreren anderen Proteinen assoziiert ist).

Für Zwecke der Produktion von TNF-BP in größerem Maßstab wird vorteilhafterweise nicht von der gesamten cDNA ausgegangen, weil das Erfordernis der Abspaltung von TNF-BP von dem Teil des Proteins, das den membrangebundenen Teil des TNF-Rezeptors darstellt, berücksichtigt werden müßte. Es wird vielmehr, wie bereits angeführt, zweckmäßigerweise nach dem Codon für Asn-172 durch gerichtete Mutagenese ein Translationsstopcodon eingeführt, um eine über das C-terminale Ende von TNF-BP hinausgehende Proteinsynthese zu verhindern.

Mit der zunächst erfindungsgemäß erhaltenen cDNA, die eine Teilsequenz der für einen TNF-Rezeptor kodierenden DNA darstellt, kann man zur vollständigen Rezeptorsequenz gelangen, indem man z.B. mittels modifizierter PCR (RACE = "rapid amplification of cDNA ends" (Frohman et al., 1988)) das fehlende 3'-Ende mit Hilfe eines Primers, der aufgrund einer möglichst weit in Richtung 3'-Ende der vorhandenen cDNA gelegenen Sequenz konstruiert wurde, amplifiziert. Eine alternative Methode besteht im konventionellen Screenen der cDNA-Bibliothek mit der verfügbaren cDNA bzw. Teilen davon als Sonde.

Erfindungsgemäß wurde zunächst die Ratten-TNF-Rezeptor cDNA isoliert mit einer Teilsequenz daraus die vollständige humane TNF-Rezeptor cDNA erhalten und zur Expression gebracht.

Gegenstand der Erfindung ist ein humaner TNF-Rezeptor sowie die dafür kodierende DNA. Unter diese Definition fallen auch DNAs, die für C- und/oder N-terminal verkürzte, z.B.prozessierte, oder für modifizierte (z.B. durch Änderungen an proteolytischen Spaltstellen, Glykosylierungsstellen oder bestimmten Domänenbereichen) Formen bzw. für Fragmente, z.B. die verschiedenen Domänen, des TNF-Rezeptors kodieren. Diese DNAs können in Verbindung mit den für die Expression erforderlichen Kontrollsequenzen als

Bestandteil rekombinanter DNA-Moleküle, die ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind, zur Transformation von prokaryotischen oder eukaryotischen Wirtsorganismen verwendet werden. Dadurch wird einerseits die Voraussetzung geschaffen, den TNF-Rezeptor bzw. Modifikationen oder Fragmente davon in größeren Mengen auf rekombinantem Weg herzustellen, um z.B. die Aufklärung der dreidimensionalen Struktur des Rezeptors zu ermöglichen. Andererseits können mit diesen DNAs höhere eukaryotische Zellen transformiert werden, um Studien über Mechanismen und Dynamik der TNF/Rezeptor-Wechselwirkung, der Signalübertragung bzw. über die diesbezügliche Relevanz der verschiedenen Rezeptordomänen bzw. Abschnitten davon zu erhalten.

Der rekombinante TNF-Rezeptor (bzw. Fragmente oder Modiflkationen davon) kann dazu verwendet werden, Substanzen auf ihre Wechselwirkung mit TNF oder dem TNF-Rezeptor bzw. auf ihren Einfluß auf die durch TNF induzierte Signalübertragung zu untersuchen. Derartige Screenings (unter Verwendung von Proteinen/Fragmenten bzw. von entsprechend transformierten höheren eukaryotischen Zellen) schaffen die Voraussetzung für die Identifizierung von Substanzen, die TNF substituieren, seine Bindung an den Rezeptor hemmen bzw. solche, die den Mechanismus der durch TNF ausgelösten Signalübertragung blockieren oder verstärken können.

Eine Möglichkeit für das Auffinden von Agonisten und Antagonisten von TNF bzw. dem TNF-Rezeptor besteht in der Etablierung eines High Capacity Screening. Dabei wird eine geeignete Zellinie, vorzugsweise eine solche, die keinen endogenen humanen TNF-Rezeptor exprimiert, mit einem Vektor transformiert, der die für einen funktionellen TNF-Rezeptor kodierende, gegenüber der natürlichen Sequenz gegebenenfalls modifizierte, DNA enthält. Die Wirkung von Agonisten bzw. Antagonisten kann in einem derartigen Screening untersucht werden, indem die Antwort auf die Wechselwirkung der Substanz mit dem Rezeptor über einen geeigneten Reporter (veränderte Enzymaktivität, z.B. Proteinkinase C, oder Genaktivierung, z.B. Mangan-Superoxiddismutase, NF-xB) verfolgt wird.

Untersuchungen über Mechanismen und Dynamik der TNF/Rezeptor-Wechselwirkung, der Signalübertragung bzw. die diesbezügliche Rolle der Rezeptordomänen können z.B. auch durchgeführt werden, indem DNA-Abschnitte, kodierend für die extrazelluläre Domäne des TNF-Rezeptors (bzw. Teile davon) mit DNA-Abschnitten, kodierend für verschiedene Transmembrandomänen und/oder verschiedene zytoplasmatische Domänen kombiniert und in eukaryotischen Zellen zur Expression gebracht werden. Die dabei erhältlichen hybriden Expressionsprodukte können geeignet sein, aufgrund gegebenenfalls veränderter Eigenschaften für die Signaltransduktion Aufschluß über die diesbezügliche Relevanz der verschiedenen Rezeptordomänen zu geben, womit ein gezieltes Screening erleichtert wird.

Die Verfügbarkeit der für den TNF-Rezeptor kodierenden cDNA bzw. Abschnitten davon stellt die Voraussetzung dar, zur genomischen DNA zu gelangen. Dazu wird unter stringenten Bedingungen eine DNA-Bibliothek gescreent und die erhaltenen Klone darauf untersucht, ob sie zusätzlich zu den kodierenden Regionen die für die Genexpression erforderlichen regulatorischen Sequenzelemente aufweisen (z.B. Überprüfung auf Promotorfunktion durch Fusion mit kodierenden Regionen geeigneter Reportergene). Der Erhalt der genomischen DNA-Sequenz bietet die Möglichkeit, die im nicht für den TNF-Rezeptor kodierenden Bereich, insbesondere in der 5'-flankierenden Region, gelegenen regulatorischen Sequenzen auf eine etwaige Wechselwirkung mit bekannten, die Genexpression modulierenden Substanzen, z.B. Transkriptionsfaktoren, Steroide, zu untersuchen bzw. gegebenenfalls neue Substanzen, die möglicherweise für die Expression dieses Gens spezifische Wirkung haben, aufzufinden. Die Ergebnisse solcher Untersuchungen bieten die Grundlage für den gezielten Einsatz derartiger Substanzen für die Modulation der TNF-Rezeptor-Expression und damit für eine direkte Beeinflussung der Fähigkeit der Zelle zur Interaktion mit TNF. Damit können die spezifische Reaktion mit dem Liganden und die daraus resultierenden Wirkungen unterbunden werden.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung sind auch DNAs mitumfaßt, die für Subtypen des TNF-Rezeptors bzw. seiner löslichen Formen kodieren, welche gegebenenfalls unterschiedliche Eigenschaften gegenüber dem vorliegenden TNF-Rezeptor aufweisen. Dabei handelt es sich um Expressionsprodukte, die aufgrund von alternativem Splicing entstanden sind und geänderte Strukturen in Teilbereichen aufweisen, z.B. Strukturen, die eine Veränderung der Affinität und Spezifität für den Liganden (TNF- $\alpha$ /TNF- $\beta$ ) oder eine Veränderung hinsichtlich Art und Effizienz der Signalübertragung bewirken können.

Mit Hilfe der für den TNF-Rezeptor kodierenden cDNA können Nukleinsäuren erhalten werden, die mit der cDNA oder Abschnitten davon unter Bedingungen nledriger Stringenz hybridisieren und für ein Polypeptid mit der Fähigkeit, TNF zu binden, kodieren oder die für ein solches Polypeptid kodierende Sequenz enthalten.

Gegenstand der Erfindung ist in einem weiteren Aspekt das rekombinante TNF-BP, vorzugsweise in sekretierbarer Form, das den löslichen Teil des erfindungsgemäßen TNF-Rezeptors darstellt sowie die dafür kodierende DNA.

Durch Einbringen eines DNA-Konstruktes, enthaltend die für TNF-BP kodierende Sequenz mit einer für ein Signalpeptid kodierenden Sequenz unter Kontrolle eines geeigneten Promoters in geeignete Wirtsorganismen, zweckmäßigerweise in eukaryotische, bevorzugt höhere eukaryotische Zellen, kann TNF-BP produziert werden, das in den Zellüberstand sekretiert wird.

Im Falle der Verwendung eines Signalpeptids im Hinblick auf die Sekretion des Proteins wird zweckmäßigerweise die für das Signalpeptid kodierende DNA vor das Codon für Asp-12 gefügt, um ein einheitliches Produkt zu erhalten. Grundsätzlich ist jedes Signalpeptid geeignet, das im entsprechenden Wirtsorganismus die Sekretion des reifen Proteins gewährleistet. Gegebenenfalls kann die Signalsequenz auch vor das für Leu-1 kodierende Triplett gesetzt werden, wobei in diesem Fall erforderlich sein kann, die durch Abspaltung des aus 11 Aminosäuren bestehenden Peptids am N-Terminus entstehende Form von TNF-BP vom nicht oder nicht vollständig prozessierten TNF-BP in einem zusätzlichen Reinigungsschritt zu trennen.

Da die cDNA nach dem Codon für Asn-172, das aufgrund der C-terminalen Analyse den C-Terminus darstellt, kein Stopcodon enthält, wird zweckmäßigerweise im Hinblick auf die Expression von TNF-BP nach dem Codon für Asn 172 durch gerichtete Mutagenese ein Translationsstopcodon eingeführt.

Die für TNF-BP kodierende DNA kann durch Mutation, Transposition, Deletion, Addition oder Verkürzung modifiziert werden, sofern derartig modifizierte DNAs für (Poly)peptide mit der Fähigkeit, TNF zu binden, kodieren. Derartige Modifikationen können z.B. darin bestehen, eine oder mehrere der potentiellen, gegebenenfalls für die biologische Aktivität nicht erforderlichen Glykosylierungsstellen zu verändern, indem z.B. das Asn-Codon durch ein für eine andere Aminosäure kodierendes Triplett ersetzt wird. Unter Berücksichtigung der Erhaltung der biologischen Aktivität können auch Modifikationen vorgenommen werden, die in einer Änderung der Disulfidbrücken (z.B. Verringerung deren Anzahl) resultieren.

Die angeführten DNA-Moleküle stellen somit die Voraussetzung für die Konstruktion rekombinanter DNA-Moleküle dar, die ebenfalls Gegenstand der Erfindung sind. Mit solchen rekombinanten DNA-Molekülen in Form von Expressionsvektoren, enthaltend die für ein Protein mit TNF-BP Aktivität kodierende, gegebenenfalls in geeigneter Weise modifizierte DNA, vorzugsweise mit einer vorgeschalteten Signalsequenz, und die für die Expression des Proteins erforderlichen Kontrollsequenzen, können geeignete Wirtsorganismen transformiert, gezüchtet und das Protein gewonnen werden.

Ebenso wie etwaige Modifikationen der DNA-Sequenz erfolgt die Auswahl von für die Expression geeigneten Wirtsorganismen insbesondere im Hinblick auf die biologische Wirkung des Proteins, TNF zu binden. Darüberhinaus gehen die bei der Herstellung rekombinanter Proteine üblichen Kriterien wie Verträglichkeit mit dem gewählten Vektor, Prozessierungsfähigkeit, Isolierung des Proteins, Expressionscharakteristika, Sicherheits- und Kostenaspekte in die Entscheidung über den Wirtsorganismus ein. Die Wahl eines geeigneten Vektors ergibt sich aus dem für die Transformation vorgesehenen Wirt. Grundsätzlich sind alle Vektoren geeignet, die die erfindungsgemäßen für TNF-BP kodierenden DNAs (bzw. Modifikationen davon) replizieren und exprimieren.

Im Hinblick auf die biologische Aktivität des Proteins ist bei der Expression der für TNF-BP kodierenden DNA vor allem der etwaigen Relevanz der beim natürlichen Protein festgestellten Kriterien Glykosylierung und hoher Anteil an Cysteinresten für die Eigenschaft, TNF zu binden, Rechnung zu tragen. Zweckmäßig werden daher für die Expression Eukaryonten, insbesondere geeignete Expressionssysteme höherer Eukaryonten, verwendet.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung wurden sowohl transiente als auch permanente Expression von TNF-BP in eukaryotischen Zellen nachgewiesen.

Das erfindungsgemäße rekombinante TNF-B ebenso wie geeignete Modifikationen davon, die die Fähigkeit aufweisen, TNF zu binden, können bei der prophylaktischen und therapeutischen Behandlung des menschlichen oder tierischen Körpers bei Indikationen eingesetzt werden, bei denen eine schädigende Wirkung von TNF-α auftritt.

Da beim TNF-BP auch eine TNF- $\beta$  inhibierende Wirkung nachgewiesen wurde, kann es (bzw. die verwandten bzw. modifizierten Polypeptide) in geeigneter Dosierung, gegebenenfalls in im Hinblick auf eine gestelgerte Affinität zu TNF- $\beta$  modifizierter Form, auch für die Inhibierung der Wirkung von TNF- $\beta$  im Organismus verwendet werden.

Gegenstand der Erfindung sind daher weiters pharmazeutische Zübereitungen, enthaltend eine die biologische Wirkung von TNF- $\alpha$  und/oder TNF- $\beta$  wirksam hemmende Menge von rekombinantem TNF-BP bzw. einem verwandten Polypeptid mit der Fähigkeit, TNF zu binden.

Pharmazeutische Zübereitungen kommen insbesondere für die parenterale Anwendung bei den erwähnten Indikationen, bei denen eine schädigende Wirkung von TNF auftritt, in Betracht, z.B. in Form von Lyophilisaten oder Lösungen. Diese enthalten TNF-BP oder ein therapeutisch wirksames funktionelles Derivat in therapeutisch wirksamer Menge, gegebenenfalls zusammen mit physiologisch verträglichen

Zusatzstoffen, wie Stabilisatoren, Puffern, Konservierungsmitteln, etc.

Die Dosierung hängt vor allem von der jeweiligen Indikation und der spezifischen Verabreichungsform, z.B. ob sie lokal oder systemisch erfolgt, ab. Die Größe der Einzeldosen erfolgt gegebenenfalls an Hand der individuellen Beurteilung des Krankheitsfalles unter Einbeziehung von Faktoren wie Allgemeinzustand, Anamnese, Alter, Gewicht, Geschlecht des Patienten, etc. Wesentlich für die Bestimmung der therapeutisch wirksamen Dosis ist die Berücksichtigung der für die Erkrankung verantwortlichen Menge an ausgeschüttetem TNF sowie die Menge an endogenem TNF-BP. Grundsätzlich kann davon ausgegangen werden, daß zur wirksamen Behandlung einer durch TNF ausgelösten Erkrankung für die ausgeschüttete Menge TNF mindestens dieselbe molare Menge an TNF-BP, gegebenfalls eine mehrfacher Überschuß erforderlich ist.

Im einzelnen wurde die gestellte Aufgabe wie folgt gelöst:

Vom hochgereinigten TNF-BP wurden die N-terminale Aminosäuresequenz sowie die Aminosäuresequenzen von durch tryptischen Verdau des Proteins erhaltenen Peptiden bestimmt.

Weiters wurde der C-Terminus durch Carboxypeptidase P Verdau, Derivatisierung der abgespaltenen Aminosäuren und chromatographische Auftrennung bestimmt.

Aus den durch tryptischen Verdau erhaltenen Peptidsequenzen wurden im Hinblick auf ihren Einsatz in der PCR für die Herstellung von Oligonukleotiden Bereiche einerseits aus dem N-Terminus und andererseits aus einem tryptischen Peptid derart ausgewählt, daß die Komplexität von Mischoligonukleotiden für die Hybridisierung mit cDNA möglichst gering ist. Auf Basis dieser beiden Bereiche wurde je ein Satz Mischoligonukleotide hergestellt, wobei der vom N-terminal gelegenen Bereich abgeleitete entsprechend der mRNA und der vom tryptischen Peptid abgeleitete revers komplementär zur mRNA synthetisiert wurde. Um das nachfolgende Klonieren eines mit PCR amplifizierten Segments zu erleichtern, wurde der vom tryptischen Peptid abgeleitete Satz von Oligonukleotiden mit einer BamHI-Restriktionsstelle versehen. Darauf wurde  $\lambda$  DNA aus der TNF- $\alpha$  induzierten Fibrosarkom cDNA-Bibliothek isoliert und daraus eine TNF-BP-Sequenz mittels PCR amplifiziert. Das erhaltene Fragment wurde kloniert und sequenziert; es weist 158 Nukleotide auf und enthält zwischen den beiden von den Primer Oligonukleotiden stammenden Sequenzabschnitten die für das tryptische Peptid 20 kodierende Sequenz.

Dieses DNA-Fragment wurde nachfolgend radioaktiv markiert und als Sonde zur Isolierung von cDNA-Klonen aus der Fibrosarkom-Bibliothek verwendet. Es wurde dazu so verfahren, daß zunächst Plaques mit der Sonde hybridisiert, Phagen von hybridisierenden Plaques vereinzelt und daraus λ DNA gewonnen wurden. Einzelne cDNA-Klone wurden subkloniert und sequenziert; zwei der charakterisierten Klone enthielten die für TNF-BP kodierende Sequenz.

Diese Sequenz stellt einen Teil der für einen TNF-Rezeptor kodierenden Sequenz dar.

Nach Verkürzen der 5'-nicht kodierenden Region und Einführen eines Stop-Codons nach dem Codon für die C-terminale Amminosäure des natürlichen TNF-BP wurde die cDNA in ein geeignetes Expressionsplasmid insertiert, damit eukaryotische Zellen transformiert und die Expression von TNF-BP mittels ELISA nachgewiesen

Die noch ausständige 3'-Region des TNF-Rezeptors wurde erhalten, indem eine Rattenhirn cDNA-Bibliothek aus der Ratten Glia Tumorzellinie C6 mit einer TNF-BP Sonde durchsucht und die vollständige für den Ratten-TNF-Rezeptor kodierende cDNA isoliert wurde.

Der 3 gelegene Abschnitt dieser cDNA, von dem angenommen wurde, daß er der fehlenden 3 -Region hinter der EcoRI Schnittstelle des humanen TNF-Rezeptors entspricht, wurde als Sonde zum nochmaligen Durchsuchen der HS913T cDNA-Bibliothek verwendet. Dabei wurde ein Klon erhalten, der die gesamte für den TNF-Rezeptor kodierende DNA enthält.

Nach Verkürzen der 5'-nicht kodierenden Region wurde die cDNA in ein Expressionsplasmid insertiert und die Expression von humanem TNF-Rezeptor in eukaryotischen Zellen über die Bindung von radioaktiv markiertem TNF nachgewiesen.

Mittels Northern Blot-Analyse wurde bestätigt, daß die isolierte cDNA nahezu der gesamten TNF-R mRNA entspricht (die geringfügige Diskrepanz ergibt sich aus dem Fehlen eines Teils der 5'-nichtkodierenden Region). Daraus kann gefolgert werden, daß es sich beim exprimierten Protein um den vollständigen TNF-Rezeptor handelt.

Die Erfindung wird an Hand der folgenden Vorversuche und Beispiele illustriert.

Vorversuch 1

55

10

15

Herstellung von hochgereinigtem TNF-BP

### a) Konzentration des Harns

200 ! Dialyseharn von Urämiepatienten, aufbewahrt in Flaschen enthaltend EDTA (10 g/l), Tris (6 g/l), NaN<sub>3</sub> (1 g/l) und Benzamidinhydrochlorid (1 g/l) sowie kühl gelagert, wurden durch Ultrafiltration mittels einem hochdurchlässigen Hämokapillarfilter mit einer asymmetrischen Hohlfasermembran (FH 88H, Gambro) auf 4,2 l mit einem Proteingehalt von 567 g konzentriert. Der konzentrierte Harn wurde gegen 10mM/l Tris HCl, pH 8 dialysiert. Während dieses Vorgangs wurde, wie in den nachfolgenden Schritten (außer bei der Reverse Phase Chromatographie), 1mM/l Benzamidinhydrochlorid zugefügt, um proteolytischem Verdau entgegenzuwirken. Alle nachfolgenden Reinigungsschritte wurden, wenn nicht anders angegeben, bei 4 °C durchgeführt.

#### b) lonenaustauschchromatographie

Dieser Schritt wurde durchgeführt, indem DEAE-Sephacel-Säulen (2,5 x 40 cm) mit Proben konzentrierten und dialysierten Harns, enthaltend je ca. 75 g Protein, beschickt wurden. Eluiert wurde mit 800 ml eines NaCl /10mM Tris/HCl pH-8-Gradienten, wobei die NaCl Konzentration 0 bis 0,4 M betrug. Die das TNF-BP enthaltenden Fraktionen von sieben Säulen mit einem Gesamtproteingehalt von 114 g wurden bei -20 °C gelagert.

20

15

### c) Affinitätschromatographie

Zur Herstellung der TNF-Sepharosesäule wurde rTNF-α (15 mg) in 0,1 M NaHCO<sub>3</sub>, 1 M NaCl, pH 9 (Kopplungspuffer) an 1,5 g cyanogenbromidaktivierte Sepharose 4B (Pharmacia) gekoppelt. Die Sepharose wurde in 1mM HCl gequollen und mit Kopplungspuffer gewaschen. Nach Zusatz von rTNF-α wurde die Suspension 2 Stunden lang bei Raumtemperatur rotieren gelassen. Der Überschuß an CNBr-Gruppen wurde durch eineinhalbstündige Rotation mit 1M Ethanolamin, pH 8 blockiert. Die TNF-Sepharose wurde einige Male abwechselnd in 1M NaCl, 0,1 M Natriumacetat pH 8 und 1 M NaCl, 0,1 M Borsäure pH 4 gewaschen und anschließend in phosphatgepufferter Kochsalzlösung mit 1mM Benzamidinhydrochlorid gelagert. Die aus Schritt b) erhaltenen Fraktionen wurden auf eine Konzentration von 0,2 M NaCl, 10mM Tris/HCl, pH 8 eingestellt. Die TNF-Sepharose wurde in eine Säule gepackt und mit 0,2 M NaCl, 10mM Tris HCl, pH 8 gewaschen und die TNF-BP enthaltenden Fraktionen, entsprechend ca. 30 g Protein, bei einer Durchflußrate von 10 ml/h aufgetragen und ausgiebig mit 0,2 M NaCl, 10mM Tris HCl, pH 8 gewaschen, bis im Eluat bei 280nm keine Absorption mehr nachweisbar war. Anschließend wurde TNF-BP mit 0,2 M Glycin/HCl, pH 2,5 eluiert.

TNF-BP enthaltende Fraktionen aus 4 Auftrennungen wurden vereinigt und nach Zusatz von Polyethylenglykol (MG 6000) - bis zu einer Endkonzentration von 10 mg/ml - lyophilisiert. Die lyophilisierte Probe wurde in destilliertem Wasser gelöst und gegen destilliertes Wasser dialysiert. (Die dialysierte Probe (4 ml) wurde in tiefgefrorenem Zustand gelagert.)

Dieser Reinigungsschritt brachte gegenüber dem vorangegangenen eine weitere Anreicherung um das ca. 9000 fache. SDS-PAGE (durchgeführt, wie in Vorversuch 2 beschrieben) der TNF-BP enthaltenden Fraktionen zeigte die Elution von drei Hauptkomponenten mit Molekulargewichten von 28 000, 30 000 und 50 000.

45

## d) Reverse Phase Chromatographie

Ein aliquoter Anteil (1 ml) der aus Schritt c) erhaltenen Fraktionen mit einem Zusatz von 0,1 % Trifluoressigsäure wurde auf eine ProRPC HR 5/10 Säule (Pharmacia), die an ein FPLC-System (Pharmacia) angeschlossen war, aufgetragen. Die Säule wurde mit 0,1 %iger Trifluoressigsäure equilibriert und bei Raumtemperatur mit einem linearen 15 ml Gradienten von 10 Vol% bis 50 Vol% Acetonitril, enthaltend 0,1 % Trifluoressigsäure, beschickt; die Durchflußrate betrug 0,3 ml/min. Fraktionen von 0,5 ml wurden gesammelt und die Absorption bei 280nm sowie die Aktivität des TNF-α bindenden Proteins mit Hilfe des Kompetitionsbindungstest, wie im Beispiel 1 angegeben,bestimmt, wobei jeweils 0,01 μl Probe verwendet wurden. TNF-BP eluierte als ein einziger Aktivitätspeak entsprechend einem scharfen UV-Absorptionspeak.

Dieser letzte Reinigungsschritt brachte eine Zunahme der spezifischen Aktivität um das ca. 29 fache, die

Gesamtzunahme an Aktivität gegenüber dem Ausgangsmaterial (konzentrierter Dialyseharn) betrug das ca. 1,1 x 10<sup>5</sup> fache.

SDS-PAGE der reduzierten und nicht reduzierten Probe, durchgeführt wie in Vorversuch 2 angegeben, ergab eine diffuse Bande, die auf das Vorhandensein eines einzigen Polypeptids mit einem Molekulargewicht von ca. 30 000 hinwies. Das diffuse Erscheinungsbild der Bande kann auf das Vorliegen einer oder mehrerer heterogener Glykosylierungen und/oder eines zweiten, in geringer Menge vorhandenen Polypeptids zurückzuführen sein. Die Annahme, dabei könnte es sich um ein Polypeptid mit dem in Vorversuch 3d als Nebensequenz bestimmten N-Terminus handeln, das gegenüber TNF-BP am N-Terminus verlängert ist, wurde durch die Sequenz der cDNA bestätigt, wonach zwischen der Signalsequenz und Asn (Pos.12) ein Abschnitt von 11 Aminosäuren vorliegt, dessen Sequenz mit der N-terminalen Nebensequenz übereinstimmt und der offensichtlich vom prozessierten Protein abgespalten wird.

#### Vorversuch 2

15

## SDS-Polyacrylamidgelelektrophorese (SDS-PAGE)

SDS-PAGE wurde nach der Methode von Laemmli (Laemmli, 1970) auf 18 cm langen, 16 cm breiten und 1,5 mm dicken Flachgelen mit 10 Taschen mittels einer LKB 2001 Elektrophorese-Einheit durchgeführt. Der Proteingehalt der Proben aus den Reinigungsschritten c) und d) (Vorversuch 1) wurde mittels Bio-Rad Protein Assay bestimmt bzw. aus der Absorption bei 280 nm berechnet, wobei einer Absorption von 1,0 ein Gehalt von 1 mg TNF-BP/ml zugeordnet wurde.

Die Proben, enthaltend ca. 25 μg Protein (aus Vorversuch 1c) bzw. ca. 5 μg (aus 1d) in reduzierter (β-Mercaptoethanol) und nicht reduzierter Form wurden auf ein 3%iges Sammelgel und ein 5 bis 20%iges lineares Polyacrylamidgradientengel aufgetragen. Die Elektrophorese wurde bei 25mA/Gel ohne Kühlung gefahren. Als Molekulargewichtsmarker (Pharmacia) wurden Phosphorylase B (MG 94 000), Rinderserumalbumin (MG 67 000), Ovalbumin (MG 43 000), Karboanhydrase (MG 30 000), Sojabohnen-Trypsininhibitor (MG 20 100) und a-Laktalbumin (MG 14 400) verwendet. Die Gele wurden mit Coomassie Blue in 7%iger Essigsäure/40%igem Ethanol gefärbt und in 7%iger Essigsäure/25%igem Ethanol entfärbt.

Das Ergebnis der SDS-PAGE zeigte TNF-BP als Polypeptidkette mit einem Molekulargewicht von ca. 30.000

## 35 Vorversuch 3

#### a) Probenvorbereitung

15 µg des nach Vorversuch 1d) gereinigten Proteins wurden über Reverse Phase HPLC entsalzt und weiter gereinigt. Dazu wurden eine Bakerbond WP C18 Säule (Baker; 4,6 x 250 mm) und 0,1 %ige Trifluoressigsäure in Wasser (Eluens A) bzw. in Acetonitril (Eluens B) als mobile Phase verwendet. Die Gradientensteigerung betrug 20 bis 68 % Eluens B in 24 min. Die Detektion erfolgte parallel bei 214 nm und bei 280 nm. Die TNF-BP enthaltende Fraktion wurde gesammelt, getrocknet und in 75 µl 70 %iger Ameisensäure gelöst und direkt für die Aminosäuresequenzanalyse verwendet.

## b) Aminosäuresequenzanalyse

Die automatische Aminosäuresequenzanalyse wurde mit einem Applied Blosystems 477 A Flüssigphasensequenator durch On-line Bestimmung der freigesetzten Phenylthiohydantoin-Derivate mittels Applied Biosystems Analysator, Modell 120 A PTH, durchgeführt.

Sie ergab die folgende N-terminale Sequenz als Hauptsequenz

(ca. 80 % der Proteinmenge): Asp-Ser-Val-Xaa-Pro-Gln-Gly-Lys-Tyr-Ile-His-Pro-Gln-.

Daneben war folgende Nebensequenz nachzuweisen: Leu-(Val)-(Pro)-(His)-Leu-Gly-Xaa-Arg-Glu-. (Die in Klammer stehenden Aminosäuren konnten nicht eindeutig identifiziert werden.)

#### Vorversuch 4

# SDS-PAGE

5

Die Probenvorbereitung wurde wie im Vorversuch 3 durchgeführt mit dem Unterschied, daß die Probenmenge 10 µg betrug. Die Probe wurde in 50 µl Wasser aufgenommen und in 4 Portionen geteilt. Einer der vier aliquoten Teile wurde zur Reinheitsbestimmung mittels SDS-PAGE nach der Methode von Laemmli (24) mit DTT (Dithiothreitol) reduziert und auf Minigelen (Höfer, 55x80x0,75 mm, 15 %) getrennt; als Molekulargewichtsmarker wurde der im Vorversuch 8 angegebene verwendet. Die Färbung erfolgte nach der Methode von Oakley (Oakley, et al., 1986). Das Elektropherogramm ist in Fig. 9 dargestellt. Es zeigt eine einzige Bande bei einem Molekulargewicht von ca. 30 000.

## 5 Beispiel 1

40

### a) Tryptic Peptide Mapping

Etwa 60 μg des nach Vorversuch 1d) gereinigten Proteins wurden über Reverse Phase HPLC entsalzt und damit weiter gereinigt. Dazu wurden eine Bakerbond WP C18 Säule (Baker; 4,6 x 250 mm) und 0,1%ige Trifluoressigsäure in Wasser (Eluens A) bzw. in Acetonitril (Eluens B) als mobile Phase verwendet. Die Gradientensteigerung betrug 20 bis 68% Eluens B in 24 min. Die Detektion erfolgte parallel bei 214 nm und bei 280 nm. Die TNF-BP enthaltende Fraktion (Retentionszeit etwa 13,0 min) wurde gesammelt, getrocknet und in 60 μl 1%igem Ammoniumbicarbonat gelöst.

Dieser Lösung wurden 1% w/w, entsprechend 0,6 µg Trypsin (Boehringer Mannheim) zugesetzt und die Reaktionsmischung 6 Stunden bei 37°C inkubiert. Danach wurden nochmals 1% w/w Trypsin zugesetzt und die Inkubation über Nacht fortgesetzt.

Zur Reduktion der Disulfidbrücken wurde der Reaktionsansatz anschließend mit 60  $\mu$ l 6 M Harnstoff und mit 12  $\mu$ l 0,5 M Dithiothreitol versetzt und 2 Stunden bei Raumtemperatur stehengelassen.

Die Auftrennung der entstandenen tryptischen Spaltpeptide erfolgte über Reverse Phase HPLC, wobei eine Delta Pak C18 Säule (Waters, 3,9 x 150 mm, 5 µm Teilchendurchmesser, 100 Å Porendurchmesser) bei 30°C und 0,1%ige Trifluoressigsäure in Wasser (Eluens A) bzw. in Acetonitril (Eluens B) als mobile Phase verwendet wurden. Die Gradientensteigerung betrug 0 bis 55% Eluens B in 55 min, danach wurde 55% B für 15 min beibehalten. Die Flußrate betrug 1 ml/min, die Detektion erfolgte parallel bei 214 nm (0,5 AUFS) und bei 280 nm (0,05 AUFS).

## b) Sequenzanalyse von tryptischen Peptiden

Einige der nach a) gewonnenen tryptischen Spaltpeptide von TNF-BP wurden der automatischen Aminosäuresequenzanalyse unterworfen. Dazu wurden die entsprechenden Fraktionen aus der Reverse Phase HPLC gesammelt, getrocknet und in 75 µl 70%iger Ameisensäure gelöst. Diese Lösungen wurden direkt für die Sequenzierung in einem Applied Biosystems 477 A Pulsed Liquid Phase Sequenator eingesetzt. Tab.1 enthält die Ergebnisse der Sequenzanalyse der tryptischen Peptide, wobei die in Klammern angeführten Amlnosäuren nicht mit Sicherheit nachgewiesen werden konnten. Die Angabe "Xaa" bedeutet, daß an dieser Stelle die Aminosäure nicht identifiziert werden konnte.

In der Fraktion 8 konnte die Aminosäure in Position 6 nicht identifiziert werden. Die Sequenz -Xaa-Asn-Serfür die Position 6-8 läßt vermuten, daß die Aminosäure 6 in glykosylierter Form vorliegt.

In der Fraktion 17 konnte die Aminosäure in Position 6 ebenfalls nicht identiifiziert werden. Die Sequenz -Xaa-Asn-Ser- (bereits in Fraktion 8 auftretend) für die Positionen 6 bis 8 läßt vermuten, daß die Aminosäure 6 in glykosylierter Form vorliegt. Die ersten 13 Aminosäuren der Fraktion 17 sind weitgehend identisch mit der Fraktion 8; bei Fraktion 17 dürfte es sich somit um ein Peptid handeln, das durch unvollständige tryptische Spaltung entstanden ist.

Auffallend ist die Identität der Fraktion 21 mit den Positionen 7 bis 14 der Fraktion 27. Sowohl in Fraktion 21 als auch in Fraktion 27 bricht die Sequenz nach der Aminosäure Asparagin (Position 8 bzw. 14) plötzlich ab, obwohl hier keine tryptische Spaltung zu erwarten ist. Dies ist ein Hinweis darauf, daß die Aminosäure Asparagin (Position 8 in Fraktion 21 bzw. Position 14 in Fraktion 27) die C-terminale

## EP 0 393 438 A2

Aminosäure von TNF-BP sein könnte.

Auffallend ist die weitgehende Identität der Sequenz der nur in geringer Menge auftretenden Fraktion 12 mit der in Vorversuch 10 bestimmten Nebensequenz des N-Terminus. Daß die Proteine der Haupt- und Nebensequenz auf einer analytischen Reverse Phase HPLC-Säule (Vorversuch 3b) nicht trennbar waren, lieferte einen Hinweis dafür, daß es sich bei dem Protein mit der Nebensequenz um eine am N-Terminus verlängerte Form des TNF-BP handelt, die durch Prozessierung zum Großteil in das Protein mit der Hauptsequenz überführt wird.

# Fraktion Aminosäuresequenz

. 15	1	Asp - Ser - Val - Cys - Pro - Gln - Gly - Lys
	2	Xaa - Xaa - Leu - Ser -(Cys)- Ser - Lys
20	3	Asp - Thr - Val - (Cys)- Gly -(Cys)- Arg

# EP 0 393 438 A2

	4	Glu - Asn - Glu - (Cys)- Val - Ser - (Cys) - Ser - Asn - (Cys) - Lys
5	5	Glu - Asn - Glu -(Cys)- Val - Ser - (Cys)- (Ser)- Asn - (Cys)- Lys - (Lys)
10	В	Tyr - Ile - His - Pro - Gln - Xaa - Asn - Ser - Ile - Xaa - Xaa - Xaa - Lys
15	11	Glu - Cys - Glu - Ser - Gly - Ser - Phe - Thr - Ala - Ser - Glu - Asn - (Asn) - (Lys)
20	12	Leu - Val - Pro - His - Leu - Gly - Asp - Arg
25	13	Lys - Glu - Met - Gly - Gln - Val - Glu - Ile - Ser - Ser - (Cys)- Thr - Val - Asp - (Arg)
	14/I	Gly - Thr - Tyr - Leu - Tyr - Asn - Asp - Cys - Pro - Gly - Pro - Gly - Gln -
30	14/II	(Glu) - Met - Gly - Gln - Val -(Glu)- (Ile) - (Ser)- Xaa - Xaa - Xaa - (Val) -(Asp)-
35	15	Lys - Glu - Met - Gly - Gln - Val - Glu - Ile - Ser - Ser - (Cys) - Thr - Val - Asp - Arg - Asp - Thr - Val - (Cys) - Gly -
40 45	17	Tyr - Ile - His - Pro - Gln - Xaa - Asn - Ser - Ile - (Cys) - (Cys) - Thr - Lys - (Cys) - His - Lys - Gly - Xaa - Tyr -
50	20	Gly - Thr - Tyr - Leu - Tyr - Asn - Asp - Cys - Pro - Gly - Pro - Gly - Gln - Asp - Thr - Xaa - Xaa - Arg

5

10

Tabelle 1: Aminosäuresequenzen der analysierten tryptischen Peptide von TNF-BP

20

Beispiel 2

Analyse des C-Terminus

Diese Analyse wurde nach dem Prinzip der in (Hsieng et al., 1988) beschriebenen Methode durchgeführt.

Etwa 60 μg des nach Vorversuch 2d) gereinigten Proteins wurden über Reverse Phase HPLC entsalzt und damit weiter gereinigt. Dazu wurden eine Bakerbond WP C18 Säule (Baker; 4,6 x 250 mm) und 0,1%ige Trifluoressigsäure in Wasser (Eluens A) bzw. in Acetonitril (Eluens B) als mobile Phase verwendet. Die Gradientensteigerung betrug 20 bis 68% Eluens B in 24 min. Die Detektion erfolgte parallel bei 214 nm und bei 280 nm. Die TNF-BP enthaltende Fraktion (Retentionszeit etwa 13,0 min) wurde gesammelt, getrocknet und in 120 μl 10 mM Natriumacetat (auf pH 4 gestellt mit 1 N HCl) gelöst.

Dieser Lösung wurden 6 µl Brij 35 (10 mg/ml in Wasser) sowie 1,5 µl Carboxypeptidase P (0,1 mg/ml in Wasser, Boehringer Mannheim, Nr. 810142) zugesetzt. Das entspricht einem Gewichtsverhältnis Enzym zu Protein von 1 zu 400 (Frohman et al., 1988).

Sofort nach Zusatz des Enzyms wurde eine Probe von 20  $\mu$ l der Reaktionsmischung entnommen und darin die enzymatische Reaktion durch Ansäuern mit 2  $\mu$ l konzentrierter Trifluoressigsäure und durch Gefrieren bei - 20 °C unterbrochen.

Die Reaktionsmischung wurde im Kühlschrank (ca. 8°C) stehengelassen und Proben zu je 20  $\mu$ l nach 10, 20, 60 und 120 Minuten entnommen. Der Rest der Reaktionsmischung wurde weitere 120 Minuten bei Raumtemperatur belassen. Alle Proben wurden sofort nach der Entnahme durch Zusatz von 2  $\mu$ l konzentrierter Trifluoressigsäure angesäuert und bei -20°C eingefroren, wodurch die enzymatische Reaktion unterbrochen wurde.

Parallel zum beschriebenen Probenansatz mit etwa 60 µg TNF-BP wurde unter identischen Bedingungen ein Reagentienblindwert angesetzt, dem kein Protein zugesetzt worden war.

Nach der letzten Probennahme wurden alle Proben 30 Minuten lang in einem Speed Vac Concentrator getrocknet, mit 10  $\mu$ l einer Lösung aus 2 Teilen Äthanol, 2 Teilen Wasser und 1 Teil Triäthylamin (= "Redrying solution" des Picotag-Aminosäureanalysesystems der Fa. Waters) versetzt und nochmals kurz getrocknet. Danach wurden die Proben zur Derivatisierung der vom C-Terminus abgespalteten Aminosäuren mit je 20  $\mu$ l des "Derivatisation Reagens" (7:1:1:1 = Äthanol : Wasser : Triäthylamin : Phenylisothiocyanat; Picotag-System) versetzt, 20 Minuten bel Raumtemperatur stehen gelassen und dann 1 Stunde in einem Speed Vac Concentrator getrocknet.

Zur Analyse der derivatisierten Aminosäuren wurden die Proben in 100  $\mu$ l "Sample Diluent" (Picotag-System der Fa.Waters) gelöst. Von diesen Lösung wurden je 50  $\mu$ l mit Reverse Phase HPLC (Säule, mobile Phase und Gradient nach Originalvorschrift des Picotag-Systems der Fa.Waters) analysiert. Die Chromatogramme der Proben und Reagentienblindwerte wurden mit dem Chromatogramm eines analog derivatisierten Gemisches (100 pMol/Aminosäure) von Standardaminosäuren (Fa.Beckman) verglichen.

Wie aus den quantitativen Ergebnissen der Picotag-Aminosäureanalyse (Tabelle 2) ersichtlich ist, ist Asparagin mit hoher Wahrscheinlichkeit die C-terminale Aminosäure von TNF-BP. Neben Asparagin konnten nach 240 Minuten Reaktionszeit auch Glutaminsäure und in geringerer Menge Isoleucin nachgewiesen werden. Signifikant über dem Reagentienblindwert liegende Mengen von anderen Aminosäuren konnten auch nach 240 Minuten Reaktionszeit nicht gefunden werden. Dieses Ergebnis (-Ile-Glu-Asn als C-Terminus) bestätigt die aus der N-terminalen Sequenzierung der tryptischen Peptide 21 und 27 abgeleitete Vermutung, daß die bei diesen Peptiden C-terminal identifizierten Aminosäuren - Ile-Glue-Asn (Beispiel 1b) den C-Terminus von TNF-BP darstellen.

Tabelle 2:

Reakti	ionszeit	Integratoreinheiten für die Aminosäuren		
	Isoleucin	Glutaminsäure	Aspargin	
. 0		-	-	
10	-	-	•	
20	-	-	83.304	
60	- !	-	168.250	
120	- '	-	319.470	
240	85.537	152.350	416.570	
Quantitative Auswertung der Picotag-Aminosäureanalyse nach Reaktion von Carboxypeptidase P mit TNF-BP				

Methoden zu den Beispielen 3 bis 7:

10

15

20

25

In den nachfolgenden Beispielen wurden, sofern nicht ausdrücklich anders angegeben, molekularbiologische Standardmethoden verwendet, die einschlägigen Handbüchern entnommen werden können bzw. den von den Herstellern empfohlenen Bedingungen entsprechen. Um die Beschreibung der nachfolgenden Beispiele zu vereinfachen, werden oft wiederkehrende Methoden bzw. Bezeichnungen kurz beschrieben:

"Schneiden" oder "Verdauen" von DNA bezieht sich auf die katalytische Spaltung der DNA mittels Restriktionsendonukleasen (Restriktionsenzymen) an für diese spezifischen Stellen (Restriktionsstellen). Restriktionsendonukleasen sind käuflich erhältlich und werden unter den von den Herstellern empfohlenen Bedingungen (Puffer, Rinderserumalbumin (BSA) als Trägerprotein, Dithiothreit (DTT) als Oxidationsschutz) eingesetzt. Restriktionsendonukleasen werden mit einem Großbuchstaben, meist gefolgt von Kleinbuchstaben und normalerweise einer römischen Ziffer, bezeichnet. Die Buchstaben hängen von dem Mikroorganismus ab, aus dem die betreffende Restriktionsendonuklease isoliert wurde (z.B.: Sma I: Serratia marcescens). Üblicherweise wird etwa 1  $\mu g$  DNA mit einer oder mehreren Einheiten des Enzyms in etwa 20  $\mu l$ Pufferlösung geschnitten. Normalerweise wird eine Inkubationsdauer von 1 Stunde bei 37°C verwendet, kann aber laut den Verwendungsvorschriften des Herstellers variiert werden. Nach dem Schneiden wird manchmal die 5 Phosphatgruppe durch Inkubation mit alkalischer Phosphatase aus Kalbsdarm (CIP) entfernt. Dies dient zur Verhinderung einer ungewünschten Reaktion der spezifischen Stelle in einer nachfolgenden Ligasereaktion (z.B. Zirkularisierung eines linearisierten Plasmids ohne Insertierung eines zweiten DNA-Fragmentes). Wenn nicht anders angegeben, werden DNA-Fragmente nach dem Schneiden mit Restriktionsendonukleasen normalerweise nicht dephosphoryliert. Reaktionsbedingungen für die Inkubation mit alkalischer Phosphatase sind z.B. dem M13 Cloning und Sequencing Handbuch (Cloning and Sequencing Handbook, Fa Amersham, Pl/129/83/12) zu entnehmen. Nach der Inkubation wird Protein durch Extraktion mit Phenol und Chloroform entfernt und die DNA aus der wäßrigen Phase durch Zusatz von Äthanoi präzipitiert.

"Isolierung" eines bestimmten DNA Fragments bedeutet die Auftrennung der durch den Restriktionsverdau erhaltenen DNA-Fragmente, z.B. auf einem 1% Agarosegel. Nach der Elektrophorese und dem Sichtbarmachen der DNA im UV-Licht durch Anfärben mit Äthidiumbromid (EtBr) wird das gewünschte Fragment anhand mitaufgetragener Molekulargewichtsmarker lokalisiert und durch weitere Elektrophorese

an DE 81 Papier (Schleicher und Schüll) gebunden. Die DNA wird durch Spülen mit Niedrigsalzpuffer (200 mM NaCl, 20 mM Tris pH=7,5, 1 mM EDTA) gewaschen und anschließend mit einem Hochsalzpuffer (1 M NaCl, 20 mM Tris pH=7,5, 1 mM EDTA) eluiert. Die DNA wird durch Zusatz von Äthanol präzipitiert.

"Transformation" bedeutet das Einbringen von DNA in einen Organismus, so daß die DNA dort replizierbar ist, entweder extrachromosomal oder chromosomal integriert. Transformation von E.coli folgt der im M13 Cloning and Sequencing Handbuch (Cloning and Sequencing Handbook, Fa. Amersham, Pl/129/83/12) angegebenen Methode.

"Sequenzieren" einer DNA bedeutet die Bestimmung der Nukleotidsequenz. Dazu wird zunächst die zu sequenzierende DNA mit verschiedenen Restriktionsenzymen geschnitten, und die Fragmente werden in entsprechend geschnittene M13 mp8, mp9, mp18 oder mp19 Doppelstrang DNA eingebracht, oder es werden die DNA mittels Ultraschall fragmentiert, die Enden repariert und die größenselektionierten Fragmente in Sma I geschnittene, dephosphorylierte M13 mp8 DNA eingebracht (Shotgun Methode). Nach der Transformation von E.coli JM 101 wird Einzelstrang DNA aus rekombinanten M13 Phagen entsprechend dem M13 Cloning and Sequencing manual (Cloning and Sequencing Handbook, Fa Amersham, Pi/129/83/12) isoliert und nach der Didesoxymethode (Sanger et al., 1977) sequenziert. Als Alternative zur Verwendung des Klenowfragment der E.coli DNA Polymerase I bietet sich dabei die T7-DNA Polymerase an ("Sequenase, Fa. United States Biochemical Corporation). Die Sequenzreaktionen werden entsprechend dem Handbuch "Sequenase: Step-by-Step Protocols for DNA Sequencing With Sequenase" (Version 2.0) durchgeführt.

Eine weitere Sequenziermethode besteht im Klonieren der zu sequenzierenden DNA in einen Vektor, der unter anderem einen Replikationsursprung eines DNA-Einzelstrangphagen (M13, fl) trägt (z.B. Bluescribe oder Bluescript M13 von Stratagene). Nach Transformation von E.coli JM101 mit dem rekombinanten Molekül können die Transformanten mit einem Helferphagen, zB. M13K07 oder R408 von Promega) infiziert werden. Als Resultat erhält man eine Mischung aus Helferphagen und verpacktem, einzelsträngigem rekombinanten Vektor. Die Aufarbeitung der Sequenziervorlage (Template) erfolgt in Analogie zu der M13 Methode. Doppelsträngige Plasmid-DNA wurde entsprechend dem oben angeführten Sequenzierhandbuch durch Alkalibehandlung denaturiert und direkt sequenziert.

Die Auswertung der Sequenzen erfolgte mittels der ursprünglich von R. Staden (Staden et al., 1982) entwickelten und von Ch. Pieler (Pieler, 1987) modifizierten Computerprogramme.

"Ligieren" bezieht sich auf den Prozeß der Bildung von Phosphodiesterbindungen zwischen zwei Enden von Doppelstrang-DNA Fragmenten. Üblicherweise werden zwischen 0,02 und 0,2 μg DNA-Fragmente in 10 μl mit etwa 5 units T4-DNA Ligase ("Ligase") in einer geeigneten Pufferlösung ligiert (Maniatis et al., 1982). "Präparation" von DNA aus Transformanten bedeutet die Isolierung der Plasmid DNA aus Bakterien mittels der alkalischen SDS Methode, modifiziert nach Birnboim und Doly, unter Weglassen des Lysozyms. Dabei werden die Bakterien aus 1,5 bis 50 ml Kultur verwendet.

"Oligonukleotide" sind kurze Polydesoxynukleotide, die chemisch synthetisiert werden. Dazu wurde der Applied Biosystems Synthesizer Modell 381A verwendet. Die Oligonukleotide werden entsprechend dem Modell 381A User Manual (Applied Biosystems) aufgearbeitet. Sequenzprimer werden ohne weitere Reinigung direkt eingesetzt. Andere Oligonukleotide werden bis zu einer Kettenlänge von 70 durch die "OPC"-Methode gereinigt (OPC = Oligonucleotid purification column, Applied Biosystems, Product Bulletin, January 1988). Längere Oligonukleotide werden durch Polyacrylamidgelelectrophorese (6% Acrylamid, 0,15% Bisacrylamid, 6 M Harnstoff, TBE-Puffer) gereinigt und nach der Elution aus dem Gel über eine G-25 Sepharosesäule entsalzt.

Beispiel 3

45

60

20

Herstellung von TNF-BP-spezifischen Hybridisierungssonden

Die Auswahl der Oligonukleotide wurde im Hinblick auf deren Verwendung zur Amplifizierung von cDNA mittels PCR getroffen:

a) Aus der N-terminalen Aminosäuresequenz des TNF-Bindungsproteins (Hauptsequenz, erhalten aus Vorversuch 3 und Beispiel 1, Fraktion 1)

5 Asp-Ser-Val-Cys-Pro-Gin-Gly-Lys-Tyr-lle-His-Pro-Gin-

wurde ein Heptapeptid-Bereich ausgewählt, der die niedrigste Komplexität eines gemischten Oligonukleotids zum Hybridisieren an cDNA zuläßt: Es sind dies die Aminosäuren 6 bis 12. Um die Komplexität des Mischoligonukleotids herabzusetzen, wurden vier Mischoligonukleotide mit einer Komplexität von jeweils 48

## EP 0 393 438 A2

hergestellt. Die Oligonukleotide wurden in Richtung der mRNA hergestellt, sie sind somit zum 3 Ende der Sequenz orientiert und identisch mit dem nichtkodierenden Strang des TNF-BP-Gens:

Gln-Gly-Lys-Tyr-Ile-His-Pro 5 5'CAA GGT AAA TAT ATT CAT CC 3'TNF-BP #3/1 EBI-1639 G C C C G 10 A 5'CAA GGC AAA TAT ATT CAT CC 3'TNF-BP #3/2 EBI-1640 G C C C 15 G Α 5'CAA GGA AAA TAT ATT CAT CC 3'TNF-BP #3/3 EBI-1641 G G C 20 A 5'CAA GGG AAA TAT ATT CAT CC 3'TNF-BP #3/4 EBI-1642 25 G G C C C A

30 b) Aus der Aminosäuresequenz eines tryptischen Peptides (Fraktion 11 des tryptischen Verdaus) der Aminosäuresequenz

Glu-Cys-Glu-Ser-Gly-Ser-Phe-Thr-Ala-Ser-(Glu/Cys)-Asn-Asn-Lys (vgl. Beispiel 1) wurde ein Peptid-Bereich ausgewählt und ein weiterer Satz von Mischoligonukleotiden synthetisiert:

35

40

45

50

55

#### EP 0 393 438 A2

-Phe-Thr-Ala-Ser-Glu-Asn-Asn-Lys Cys TNF-BP #4/5 (EBI-1653): 5 3'AAA TGA CGG AGA CTC TTG TTG TT CCTAGGG 5' G G Т T T T 10 TNF-BP #4/6 (EBI-1654): 3'AAA TGA CGG TCA CTC TTG TTG TT CCTAGGG 5' G G G T Т 15 T TNF-BP #4/7 (EBI-1657): 20 3'AAA TGA CGG AGA ACA TTG TTG TT CCTAGGG 5' G G T Т G T 25 TNF-BP #4/8 (EBI-1658): 3'AAA TGA CGG TCA ACA TTG TTG TT CCTAGGG 5' G G G т G 30 Т

Die Oligonukleotide wurden komplementär zur mRNA synthetisiert und sind somit zum 5 Ende der Sequenz orientiert. Um das amplifizierte DNA-Fragment im Anschluß an die PCR effizient klonieren zu können, wurde auch ein BamHI-Linker am 5 Ende der Oligonukleotide vorgesehen. Werden z.B. die Oligonukleotide TNF-BP #4/5-8 gemeinsam mit TNF-BP #3/1-4 für die PCR an der gesamten λ-DNA einer Bibliothek eingesetzt, kann ein etwa resultierendes DNA Fragment mit BamHI nachgeschnitten werden. Die Partner-Oligonukleotide ergeben ein gerades Ende am 5 Terminus, das Fragment kann somit in die Smal-BamHI-Stellen eines geeigneten Vektors kloniert werden.

Jedes Mischoligonukleotid TNF-BP #4/5 bis 8 lst eine Mischung aus 48 Einzelnukleotiden und berücksichtigt einige Codons nicht, und zwar:

Thr ACG

Ala GCG und GCT

45 Ser TCG und TCC

Asn AAT

Bei GCT wird die Möglichkeit in Betracht gezogen, daß das zu GCC (Ala) komplementäre Triplett CGG durch Ausbildung einer G-T Brücke wirksam sein kann, bei TCG (Ser) und AAT (Asn) gilt dasselbe bezüglich AGT bzw. TTG.

ACG, GCG und TCG sind äußerst seltene Codons (CG-Regel) und wurden deshalb nicht berücksichtigt.

## Beispiel 4

50

55

Amplifizierung einer für TNF-BP kodierenden Teilsequenz aus einer cDNA-Bibliothek.

### a) Isolierung von λ-DNA einer cDNA Bibliothek

Die Herstellung der cDNA Bibliothek erfolgte nach der in der EP-A1-0293 567 für die humane plazentale cDNA Bibliothek beschriebenen Methode mit dem Unterschied, daß als Ausgangsmaterial  $10^9$  Fibrosarkomzellen der Zellinie HS 913 T, die unter Stimulierung mit humanem TNF- $\alpha$  (10 ng/ml) hochgezüchtet worden waren, verwendet wurden. Statt  $\lambda$  gt10 wurde  $\lambda$  gt11 verwendet (cDNA Synthese: Amersham RPN 1256; EcoRI verdaute  $\lambda$  gt11 Arme: Promega Biotech; in vitro Verpacken der ligierten DNA: Gigapack Plus, Stratagene).

5 ml des Phagenüberstandes der amplifizierten cDNA Bibliothek der humanen Fibrosarkom Zellinie HS913T in  $\lambda$  gt11 wurden mit 0,5  $\mu$ g RNase A und 0,5  $\mu$ g DNase I versetzt und eine Stunde bei 37 °C inkubiert. Die Mischung wurde 10 min bei 5000xg zentrifugiert, der Überstand durch Extraktion mit Phenol und Chloroform von Protein befreit und die DNA aus der wässrigen Phase durch Zusatz von Ethanol präzipitiert. Die  $\lambda$ -DNA wurde in TE-Puffer (10 mM Tris pH=7,5; 1 mM EDTA) gelöst.

## b) PCR Amplifizierung einer TNF-BP Sequenz aus einer cDNA Bibliothek

Für die Anwendung der PCR (Saiki et al., 1988) auf DNA der HS913T cDNA Bibliothek wurden 16 Einzelreaktionen durchgeführt, in welchen jeweils eines der 4 Mischoligonukleotide EBI-1639, EBI-1640, EBI-1641, EBI-1642 als erster Primer und eines der vier Mischoligonukleotide EBI-1653, EBI-1654, EBI-1657, EBI-1658 als zweiter Primer eingesetzt wurde. Jedes dieser Mischoligonukleotide enthält 48 verschiedene Oligonukleotide gleicher Länge.

Die Amplifizierung mittels PCR fand in 50 μl Reaktionsvolumen, enthaltend 250 ng λ-DNA der cDNA-Bibliothek, 50 mM KCl, 10 mM Tris pH = 8,3, 1,5 mM MgCl<sub>2</sub>, 0,01% Gelatine, 0,2 mM jedes der 4 desoxy-Nukleosidtriphosphate (dATP, dGTP, dCTP, dTTP), je 200 pMol erster und zweiter Primer, 1,25 Einheiten Taq Polymerase [Perkin-Elmer Cetus] statt. Um ein Verdunsten zu verhindern, wurde die Lösung mit einigen Tropfen Mineralö! (0,1 ml) überschichtet. Die PCR wurde in einem DNA Thermal Cycler (Perkin Elmer Cetus) folgendermaßen durchgeführt: Die Proben wurden 5 Minuten auf 94°C erhitzt, um die DNA zu denaturieren, und anschließend 40 Amplifikationszyklen unterworfen. Ein Zyklus bestand aus 40 Sekunden Inkubation bei 94°C, 2 Minuten Inkubation bei 55°C und 3 Minuten Inkubation bei 72°C. Am Ende des letzten Zyklus wurden die Proben für weitere 7 Minuten bei 72°C inkubiert, um sicherzustellen, daß die letzte Primer-Verlängerung vollständig verläuft. Nach Abkühlen auf Raumtemperatur wurden die Proben mit Phenol und Chloroform von Protein befreit und die DNA mit Äthanol präzipitiert.

5 μl Jeder der 16 PCR-Proben wurden auf ein Agarosegel aufgetragen und die Länge der amplifizierten DNA-Fragmente nach elektrophoretischer Auftrennung bestimmt. Die stärkste DNA Bande, ein Fragment von 0,16 kb Länge, war in den PCR-Proben zu sehen, die mit dem Oligonukleotid EBI-1653 als erstem Primer und einem der Oligonukleotide EBI-1639, EBI-1640, EBI-1641 oder EBI-1642 als zweitem Primer amplifiziert worden waren. Da die mit dem Primerpaar EBI-1653 und EBI-1642 amplifizierte Probe die größte Menge an diesem 0,16 kb DNA-Fragment enthielt, wurde diese Probe für die weitere Aufarbeitung ausgewählt.

### Beispiel 5:

45

15

Klonierung und Sequenzierung eines durch PCR Amplifikation gewonnenen DNA-Fragments

Das erhaltene PCR-Produkt der Primer EBI-1642 und EBI-1653 wurde mit BamHI geschnitten und nachfolgend elektrophoretisch in einem Agarosegel (1,5% Nusieve GTG Agarose plus 1% Seakem GTG Agarose, FMC Corporation) nach der Größe aufgetrennt. Die Hauptbande, ein DNA Fragment von 0,16 kb Länge, wurde aus dem Gel elektroeluiert und mit Ethanol präzipitiert. Dieses DNA Fragment wurde mit BamHI/Smal geschnittenem Plasmid pUC18 (Pharmacia) ligiert und E. coli JM101 mit dem Ligationsgemisch transformiert. Die nach der Minipräparationsmethode hergestellten Plasmide wurden durch Schneiden mit den Restriktionsenzymen Pvull und EcoRI-BamHI und nachfolgender Elektrophorese in Agarosegelen charakterisiert. Das Plasmid pUC18 enthält zwei Schnittstellen für Pvull, die in einem 0,32 kb DNA-Fragment die Polyklonierstelle flankieren. Sehr kurze DNA-Inserts in der Polyklonierstelle des Plasmids können nach Schneiden mit Pvull leichter im Agarosegel sichtbar gemacht werden, da sich die Länge um 0,32 kb vergrößert. Durch Schneiden mit EcoRI und BamHI kann das in den mit BamHI und Smal

#### EP 0 393 438 A2

geschnittenen Plasmidvektor ligierte DNA-Fragment inklusive einiger Basenpaare der Polylinkersequenz erhalten werden. Ein Klon mit dem gewünschten Insert wurde als pTNF-BP3B bezeichnet. Das gesamte DNA-Insert dieses Klons wurde nach Subklonieren eines EcoRI-BamHI Fragments in M13mp18 (Pharmacia) nach der modifizierten Didesoxy Methode mit Sequenase (United States Biochemical Corporation) sequenziert.

Die Analyse der durch PCR-amplifizierten DNA ergab folgende Sequenz (nur der nicht kodierende Strang ist abgebildet, darüber die abgeleitete Aminosäuresequenz):

Gln Gly Lys Tyr Ile His Pro Gln Asn Asn Ser Ile Cys
CAG GGG AAA TAT ATT CAC CCT CAA AAT AAT TCG ATT TGC
15 20 25
Cys Thr Lys Cys His Lys Gly Thr Tyr Leu Tyr Asn Asp
TGT ACC AAG TGC CAC AAA GGA ACC TAC TTG TAC AAT GAC

<sup>20</sup> 30 35

Cys Pro Gly Pro Gly Gln Asp Thr Asp Cys Arg Glu Cys TGT CCA GGC CCG GGG CAG GAT ACG GAC TGC AGG GAG TGT

40 45 50

Glu Ser Gly Ser Phe Thr Ala Ser Glu Asn Asn Lys GAG AGC GGC TCC TTC ACA GCC TCA GAA AAC AAC AAG GAT CC

Die ersten 20 und die letzten 29 Nukleotide (in Kursivschrift) entsprechen den Sequenzen der Primer-Oligonukleotide EBI-1642 bzw. dem Komplement von EBI-1653. Die Aminosäuren 38 bis 43 bestätigen die restliche Sequenz des tryptischen Peptides 11.

Weiters enthält das mittels PCR erzeugte DNA-Fragment die Sequenz des Peptides der Fraktion 20 des tryptischen Verdaus (Aminosäuren 20 bis 34, unterstrichen). Damit ist erwiesen, daß der Klon pTNF-BP3B von einer cDNA abgeleitet wurde, die für TNF-Bindungsprotein kodiert.

pTNF-BP3B stellt damit eine Sonde, z.B. zum Durchsuchen von cDNA-Bibliotheken nach TNF-BP cDNAs, dar.

Beispiel 6:

10

15

25

30

45 Isolierung von TNF-BP cDNA Klonen

Ca. 720.000 Phagen der HS913T cDNA Bibliothek in λ gt11 wurden auf E.coli Y1088 (Δ lacU169, pro::Tn5, tonA2, hsdR, supE, supF, metB, trpR, F-,λ-, (pMC9)) plattiert (ca. 60.000 Phagen pro 14,5 cm Petrischale, LB-Agar: 10 g/l Trypton, 5 g/l Hefeextrakt, 5 g/l NaCl, 1,5% Agar, Plattieren in Top-Agarose: 10 g/l Trypton, 8 g/l NaCl, 0,8% Agarose). Von jeder Platte wurden zwel Nitrozellulosefilter-Abzüge hergestellt. Die Filter wurden vorgewaschen (16 Stunden bei 65°C) in:

50 mM Tris/HCl pH = 8.0

1 M NaCi

1 mM EDTA

<sup>55</sup> 0,1 % SDS

Die Filter wurden zwei Stunden bei 65°C prähybridislert in:

6x SSC (0,9M NaCl, 0,09 M tri-Na-citrat)

5x Denhardt's (0,1% Ficoll, 0,1% Polyvinylpyrrolidon, 0,1% BSA (=Rinderserumalbumin))

0,1% SDS

Herstellung der radioaktiv markierten Sonde:

5

pTNF-BP 3B wurde mit BamHl und EcoRl doppelt geschnitten und das ca. 0,16 kb Insert isoliert. 0,6  $\mu$ g des Inserts In 32  $\mu$ I werden bei 100 °C denaturiert und mit je 60 pMol EBI-1642 und EBI-1653 durch Abkühlen auf 80 °C über 10 Minuten und jähes Abkühlen in Eiswasser geprimt. Nach Zusatz von 10  $\mu$ I  $\alpha$ -32P-dCTP (100  $\mu$ Ci, 3,7 MBq)

5 μl 10x Priming Puffer (0,1 M Tris/HCl pH = 8,0, 50 mM MgCl<sub>2</sub>)

2 µl je 1mm dATP, dGTP, dTTP

1 µl PollK (Klenow Fragment der E.coli DNA Polymerase I, 5 Einheiten)

wurde 90 Minuten bei Raumtemperatur inkubiert. Nach Hitzeinaktivierung (10 Minuten auf 70°C) erfolgte das Abtrennen der nichteingebauten Radioaktivität durch Chromatographie über Biogel P6DG (Biorad) in TE Puffer (10 mM Tris/HCl pH=8, 1 mM EDTA). Eingebaut wurden 65x10<sup>5</sup> cpm.

Das Hybridisieren der Filter erfolgte in einem Gesamtvolumen von 80 ml 6xSSC/5X Denhardt's/0,1% SDS plus hitzedenaturierter Hybridisiersonde während 16 Stunden bei 65°C.

Die Filter wurden zweimal 30 Minuten bei Raumtemperatur in 6xSSC/0,01% SDS und einmal 45 Minuten bei Raumtemperatur in 2xSSC/0,01% SDS und dreimal 30 Minuten bei 65°C in 2xSSC/0,01% SDS gewaschen. Die Filter wurden luftgetrocknet und anschließend an Amersham Hyperfilm 16 Stunden unter Verwendung einer Verstärkerfolie bei -70°C exponiert. Insgesamt wurden 30 hybridisierende Plaques identifiziert (λ-TNF-BP #1-30).

Die Regionen mit den hybridisierenden Plaques wurden möglichst präzise ausgestochen, und die Phagen in 300 µl SM Puffer plus 30 µl Chloroform eluiert.

Durch "Plaquereinigung" (Plattieren von ca. 200 Phagen pro 9 cm Petrischale beim zweiten Durchgang, bzw. ca. 20 Phagen pro 9 cm Petrischale beim dritten Durchgang, Filterabzüge doppelt, Vorbereiten, Hybridisieren und Waschen wie beim erstmaligen Durchsuchen beschrieben) wurden letztlich 25 hybridisierende Phagen vereinzelt (λ-TNF-BP #1-10, 12-24, 29,30).

30

Darstellung der rekombinanten λ-DNA von den Klonen λ-TNF-BP #13, 15, 23, 30:

2x10<sup>6</sup> Phagen wurden auf E.coli Y1088 in Topagarose (10 g/l Trypton, 8 g/l NaCl, 0,8% Agarose) plattiert (14,5 cm Petrischale mit LB-Agarose (1,5% Agarose, 0,2% Glucose, 10 mM MgSO<sub>4</sub>, 10 g/l Trypton, 5 g/l Hefeextrakt, 5 g/l NaCl) und 6 Stunden bei 37°C inkubiert. Nach Abkühlen der Platten (30 Minuten bei 4°C) wurde mit 10 ml λ-Diluent (10 mM Tris/HCl pH = 8,0, 10 mM MgCl<sub>2</sub>, 0,1 mM EDTA) überschichtet und 16 Stunden bei 4°C eluiert. Der Überstand wurde in 15 ml Corex Röhrchen transferiert und 10 Minuten bei 15000 rpm und 4°C zentrifugiert (Beckman J2-21 Zentrifuge, JA20 Rotor). Der Überstand wurde in 10 ml Polycarbonat-Röhrchen dekantiert und bei 50000 rpm, 20°C bls ω²t = 3x10<sup>10</sup> zentrifugiert (Beckman L8-70, 50 Ti Rotor). Das Pellet wurde in 0,5 ml λ-Diluent resuspendiert und in Eppendorf Röhrchen (1,4 ml) transferiert. Nach Zusatz von 5 μg RNase A und 0,5 μg DNasel und Inkubation bei 37°C während 30 Minuten und Zusatz von 25 μl 0,5 M EDTA, 12,5 μl 1 M Tris/HCl pH = 8.0, 6,5 μl 20% SDS erfolgte weitere Inkubation bei 70°C für 30 Minuten. Die λ-DNA wurde durch Phenol/Chloroform Extraktion gereinigt und mit Ethanol gefällt. Abschließend wurde die DNA in 100 μl TE-Puffer gelöst.

45

Beispiel 7:

50 Subklonierung und Sequenzierung von TNF-BP cDNA Klonen 15 und 23

Um die cDNAs der Klone λTNF-BP15 und λTNF-BP23, die bei der Hybridisierung die stärksten Signale gezeigt hatten, näher zu charakterisieren, wurden die cDNA-Inserts mit EcoRI aus der λ-DNA herausgeschnitten, nach elektrophoretischer Auftrennung aus einem Agarosegel eluiert und mit Äthanol präzipitiert. Die DNA-Fragmente von 1.3 kb (von λTNF-BP15) und 1.1 kb (von λTNF-BP23) wurden mit EcoRI geschnittenem und mit alkalischer Phosphatase aus Kalbsdarm dephosphoryliertem Plasmidvektor pT7/T3α-18 (Bethesda Research Laboratories) mit T4 DNA Ligase ligiert und E.coli JM101 transformiert. Von einzelnen Bakterienkolonien, die nach Selektion auf Agaroseplatten mit Ampicillin und X-gal keine blaue

Färbung aufwiesen, wurde im Minipräparationsverfahren Plasmid-DNA hergestellt und durch Schneiden mit EcoRl und HindllI das Vorhandensein und die Orientierung des cDNA Inserts festgestellt. Plasmide, die das EcoRl Insert der Phagen λTNF-BP15 bzw. λTNF-BP23 so orientiert enthielten, daß das dem 5΄-Ende der mRNA entsprechende Ende dem T7 Promoter zugewandt ist, wurden pTNF-BP15 bzw. pTNF-BP23 benannt. Die EcoRl Inserts von λTNF-BP15 und λTNF-BP23 wurden ebenfalls in mit EcoRl geschnittenen und dephosphorylierten M13mp19 Vektor ligiert und E.coli JM101 transformiert. Von einigen wahllos ausgewählten M13 Klonen wurde Einzelstrang-DNA präpariert und als Vorlage für die Sequenzierung nach der Didesoxy-Methode verwendet.

An M13 Klonen, die die cDNA-Inserts in entgegengesetzter Orientierung enthielten, wurden mit dem universellen Sequenzierprimer und spezifisch synthetisierten Oligonukleotidprimem, die an das cDNA-Insert binden, beide DNA-Stränge vollständig sequenziert.

Die vollständige Nukleotidsequenz von 1334 Basen des cDNA-Inserts von λTNF-BP15 bzw. pTNF-BP15 ist in Fig.1 dargestellt. Die Basen 1-6 und 1328-1334 entsprechen den EcoRI-Linkern, die bei der Herstellung der cDNA-Bibliothek an die cDNA angefügt worden waren. Die Nukleotidsequenz des cDNA-Inserts von λTNF-BP23 entspricht der von λTNF-BP15 (Basen 22-1100), flankiert von EcoRI-Linkern.

Der Klon λTNF-BP30 wurde ebenfalls untersucht; seine Sequenz entspricht λTNF-BP15 mit dem Unterschied, daß die Sequenz eine Deletion von 74 bp (Nukleotid 764 bis 837) aufweist.

#### 20 Beispiel 8

40

#### Konstruktion der Expressionsplasmide pAD-CMV1 und pAD-CMV2

Aus Teilen der Expressionsplasmide pCDM8 (Seed und Aruffo, 1987. Seed, 1987; Invitrogen), pSV2gptDHFR20 (EP-A1 0321 842) und dem Plasmid Bluescript SK+ (Short et al., 1988; Stratagene) wurde ein neues Plasmid konstruiert, das elne Multiklonierstelle für die gerichtete Insertion heterologer DNA-Sequenzen aufweist und sich in E.coli mittels Ampicillinresistenz mit hoher Kopienzahl vermehren läßt. Die intergenische Region von M13 ermöglicht die Herstellung einzelsträngiger Plasmid-DNA mittels Superinfektion der transformierten Bakterien mit einem Helferphagen (z.B. R408 oder M13K07) zur erleichterten Sequenzierung und Mutagenese der Plasmid-DNA. Der T7 Promoter, der der Multiklonierstelle vorangeht, ermöglicht die Herstellung von RNA Transkripten in vitro. In Säugetierzellen erfolgt die Expression heterologer Gene getrieben vom Cytomegalovirus (CMV) Promoter/Enhancer (Boshart et al., 1985). Der SV40 Replikationsursprung ermöglicht in geeigneten Zellinien (z.B. SV40 transformierte Zellen wie COS-7, Adenovirus transformierte Zellinie 293 (ATCC CRL1573) die autonome Replikation des Expressionsplasmides zu hohen Kopienzahlen und damit hohe Raten in transienter Expression. Für die Herstellung permanent transformierter Zellinien und die nachfolgende Amplifikation der Expressionskassette mittels Methotrexat dient ein modifiziertes Hamster-Minigen (Promoter mit kodierendem Bereich und dem ersten Intron) für Dihydrofolatreduktase (DHFR) als Selektionsmarker.

## a) Herstellung der Vektor- und Promoteranteile durch PCR

Das Plasmid Bluescript SK+ wurde mit HindIII linearisiert und 5 ng DNA in einem 100 μI PCR Ansatz eingesetzt (Reaktionspuffer: 50 mM KCI, 10 mM Tris-Cl pH=8,3, 1,5 mM MgCl<sub>2</sub>, 0,01% (w/v) Gelatine, 0,2 mM der vier Desoxynukleotidtriphosphate (dATP, dGTP, dCTP, dTTP), 2,5 Einheiten Taq Polymerase pro 100 μI). Als Primer wurden je 50 pmol der synthetischen Oligonukleotide EBI-1786 (5'-GGAATTCAGCCTGAATGGCGAATGGG-3'; bindet knapp außerhalb von M13 ori-Region in Bluescript Pos. 475, unabhängig von M13 ori-Orientierung) und EBI-1729 (5'-CCTCGAGCGTTGCTGGCGTTTTTCC-3'; bindet an Bluescript an Pos. 1195 vor ori, entspricht dem Anfang der Bluescript-Sequenz in pCDM8, 6 Basen 5'ergeben Xhol) eingesetzt. Nach 5 Minuten Denaturieren bei 94°C erfolgte die PCR über 20 Zyklen (40 sec bei 94°C, 45 sec bei 55°C, 5 Min bei 72°C, Perkin Elmer Cetus Thermal Cycler). Die Oligonukleotide flankieren die intergenische Region von M13 bzw. den Replikationsursprung (ori) mit dem dazwischenliegenden Gen für die β-Lactamase. Gleichzeitig wird am Ende des Replikationsursprungs eine Xhol- und am anderen Ende eine EcoRI-Schnittstelle erzeugt. Das Reaktionsgemisch wurde durch Extraktion mit Phenol-Chloroform von Protein befreit und dle DNA mlt Ethanol präzipitiert. Die erhaltene DNA wurde mit Xhol und EcoRI geschnitten und nach Elektrophorese in einem Agarosegel ein Fragment mit 2,3 kb isoliert.

5 ng mit SacII linearisiertes Plasmid pCDM8 wurden mit den Oligonukleotiden EBI-1733 (5'-GGTCGACATTGATTATTGACTAG-3'; bindet an CMV-Promotorregion (Pos. 1542) von pCDM8, entspricht Pos.1 in pAD-CMV, Sall-Stelle für Klonierung) und EBI-1734 (5'-GGAATTCCCTAGGAATACAGCGG-3'; bindet an Polyoma origin von 3'SV40 polyA-Region in pCDM8 (Pos. 3590)) unter identischen Bedingungen wie für Bluescript SK+ beschrieben, durch PCR amplifiziert. Die Oligonukleotide binden am Beginn der CMV-Promoter/Enhancer-Sequenz und erzeugen eine Sall Schnittstelle (EBI-1733) bzw. binden am Ende der SV40 poly-Adenylierungstelle und erzeugen eine EcoRI Schnittstelle (EBI-1734). Das PCR-Produkt wurde mit Sall und EcoRI geschnitten und ein DNA Fragment von 1,8 kb aus einem Agarosegel isoliert.

Die beiden PCR Produkte wurden mit T4 DNA-Ligase Ilgiert, mit dem erhaltenen Ligationsprodukt E.coli HB101 transformiert und nach Standardmethoden Plasmid-DNA amplifiziert und präpariert. Das Plasmid der gewünschten Beschaffenheit (siehe Fig.3) wurde pCMV-M13 benannt.

Der SV40 Replikationsursprung (SV40 ori) wurde aus dem Plasmid pSV2gptDHFR20 (EP-A1 0321842) isoliert. Dazu wurde dieses Plasmid mit HindllI und Pvull doppelt geschnitten und die DNA-Enden durch nachfolgende Behandlung mit dem großen Fragment der E.coli DNA Polymerase (Klenow Enzym) in Gegenwart der vier Desoxynukleotidtriphosphate stumpf gemacht. Ein dabei erhaltenes 0,36 kb DNA Fragment wurde aus einem Agarosegel isoliert und in mit EcoRl linearisiertem pCMV-M13 ligiert. Ein nach Transformation von E.coli HB101 erhaltenes Plasmid mit dem SV40 ori in gleicher Orientierung wie das β-Lactamase Gen und dem CMV-Promoter wurde pCMV-SV40 benannt. Die Konstruktion dieses Plasmids ist in Fig.3 dargestellt.

#### 20

#### b) Mutagenese des DHFR-Gens

Zur Herstellung eines Expressionsplasmids mit einer vielseitigen Multiklonierstelle wurden aus dem DHFR Minigen durch gerichtete Mutagenese zwei und durch Deletion drei Restriktionsenzymschnittstellen entfernt. Dazu wurde aus dem Plasmid pSV2gptDHFR20 ein 1,7 kb Bglll Fragment, das die gesamte kodierende Region des Hamster DHFR-Gens enthält, in die Bglll Stelle des Plasmids pUC219 (IBI) kloniert und das Plasmid pUCDHFR erhalten. Mit pUCDHFR transformierte E.coli JM109 (Stratagene) Zellen wurden mit etwa 40-fachem Überschuß des Helferphagen R408 (Stratagene) infiziert und 16 Stunden bei 37°C in LB-Medium geschüttelt. Aus dem Bakterienüberstand wurde einzelsträngige Plasmid-DNA isoliert.

Die gerichtete Mutagenese erfolgte in zwei aufeinanderfolgenden Schritten, wobei das in vitro Mutagenese System RPN1523 (Amersham) verwendet wurde. Die am Beginn von Exon 2 befindliche EcoRI Stelle wurde durch Austausch einer Base von GAATTC zu GAGTTC zerstört. Dieser Basenaustausch führt zu keiner Änderung der kodierten Aminosäuresequenz und entspricht außerdem der Nukleotidsequenz im natürlichen murinen DHFR-Gen (McGrogan et al., 1985, Mitchell et al., 1986). Für die Mutagenese wurde ein Oligonukleotid (Antisense-Orientierung) der Sequenz 5´-GTACTTGAACTCGTTCCTG-3´ (EBI-1751) verwendet. Ein Plasmid mit der gewünschten Mutation wurde, wie oben beschrieben, als Einzelstrang-DNA präpariert und die im ersten Intron befindliche Pstl Stelle durch Mutagenese mit dem Oligonukleotid EBI-1857 (Antisense Orientierung, 5´-GGCAAGGGCAGCAGCCGG-3´) von CTGCAG in CTGCTG entfernt. Die Mutationen wurden durch Sequenzierung bestätigt und da erhaltene Plasmid pUCDHFR-Mut2 benannt.

Aus dem Plasmid pUCDHFR-Mut2 wurde das 1,7 kb BgIII Fragment isoliert und in mit BgIII und BamHI doppelt geschnittenes Plasmid pSV2gptDHFR20 ligiert. Nach Transformation von E.coli, Amplifikation und DNA-Isolierung wurde ein Plasmid der gewünschten Beschaffenheit erhalten, das als pSV2gptDHFR-Mut2 bezeichnet wurde. Durch Schneiden mit BamHI wurde in der 3'-nicht-kodierenden Region des DHFR Gens ein auf die BgIII Stelle folgendes 0,12 kb DNA-Fragment entfernt, das außerdem noch eine KpnI Schnittstelle enthält. Durch Verknüpfen der mit BgIII und BamHI entstandenen überhängenden DNA-Enden wurden auch die Erkennungssequenzen für diese beiden Enzyme zerstört.

Das Plasmid pCMV-SV40 wurde mit EcoRI und BamHI doppelt geschnitten, die DNA-Enden nachfolgend mit Klenow-Enzym stumpf gemacht. Die DNA wurde durch Extraktion mit Phenol-Chloroform und Ethanolfällung gereinigt, anschließend durch Inkubation mit alkalischer Phosphatase dephosphoryliert und die 4,4 kb lange Vektor DNA aus einem Agarosegel isoliert.

Das Plasmid pSV2gptDHFR-Mut2 (Fig.4) wurde mit EcoRl und Pstl doppelt geschnitten und die DNA-Enden durch 20 Minuten Inkubation bei 11°C mit 5 Einhelten T4 DNA-Polymerase (50 mM Tris- HCl pH=8,0, 5 mM MgCl<sub>2</sub>, 5 mM Dithiothreit, 0,1 mM jedes der vier Desoxynukleotidtriphosphate, 50 µg/ml Rinderserumalbumin) stumpf gemacht. Das 2,4 kb lange DNA-Fragment mit dem mutierten DHFR-Gen wurde aus einem Agarosegel isoliert und mit dem wie oben beschrieben präparierten pCMV-SV40 ligiert. Ein nach Transformation von E.coli erhaltenes Plasmid, das das DHFR-Gen in der selben Orientierung wie den CMV-Promoter enthielt, wurde pCMV-SV40DHFR benannt.

#### EP 0 393 438 A2

Im letzten Schritt wurde das 0,4kb "Stuffer"-Fragment nach dem CMV-Promoter, das noch aus dem Ausgangsplasmid pCDM8 stammte, gegen eine Multiklonierstelle ausgetauscht. Dazu wurde das Plasmid pCMV-SV40DHFR mit HindIII und Xbal doppelt geschnitten und der Vektoranteil aus einem Agarosegel isoliert. Die Multiklonierstelle, gebildet aus den beiden Oligonukleotiden EBI-1823 (5'-AGCTTCTGCAGGTCGACATCGATGGATCCGGTACCTCGAGCCGCGCGAATTCT-3') und EBI-1829 (5'-CTAGAGAATTCGCGGCCGCTCGAGGTACCGGATCCATCGATGTCGACCTGCAGA-3'), enthält inklusive der für die Klonierung in HindIII - Xbal kompatiblen Enden Restriktionsschnittstellen für die Enzyme Pstl, Sall, Clal, BamHl', Kpnl, Xhol, Notl und EcoRI.

Je 1 μg der beiden Oligonukleotide wurden in 20 μl Reaktionspuffer (70 mM Tris-Cl pH=7,6, 10 mM MgCl<sub>2</sub>, 5 mM Dithiothreit, 0,1 mM ATP) mlt 5 Einheiten T4 Polynukleotidkinase eine Stunde bei 37 °C inkubiert, um die 5 -Enden zu phosphorylieren. Die Reaktion wurde durch 10 minütiges Erhitzen auf 70 °C gestoppt und die komplementären Oligonukleotide miteinander hybridisiert, indem die Probe weitere 10 Minuten bei 56 °C inkubiert und anschließend langsam auf Raumtemperatur abgekühlt wurde. 4 μl der hybridisierten Oligonukleotide (100 ng) wurden mit etwa 100 ng Plasmidvektor ligiert und E.coli HB101 transformiert. Ein Plasmid, das sich mit den Enzymen der Multiklonierstelle (ausgenommen Notl) linearisieren ließ, wurde pAD-CMV1 benannt. Von vielen getesteten Klonen konnte keiner identifiziert werden, dessen Plasmid sich mit Notl schneiden ließ. Die Sequenzierung zelgte immer die Deletion von einigen Basen innerhalb der Notl Erkennungssequenz.

gleicher Weise Oligonukleotidpaar EBI-1820 wurde . mit dem AGCTCTAGAGAATTCGCGGCCGCTCGAGGTACCGGATCCATCGATGTCGACCTGCAGAAGCTTG-3) und EBI-1821 (5'-CTAGCAAGCT TCTGCAGGTCGACATCGATGGATCCGGTACCTCGAGCGGCCGCGAATTCTCTAG-3) das Expressionsplasmid pAD-CMV2 hergestellt, das die Restriktionsschnittstellen innerhalb der Multiklonierstelle in umgekehrter Reihenfolge enthält. Dabei wurde das Plasmid pAD-CMV2 erhalten, das sich mit sämtlichen Restriktionsenzymen, einschließlich Notl, linearisieren ließ.

Die Nukleotidsequenz des 6414 bp großen Plasmids pAD-CMV1 (Fig.5) ist zur Gänze in Fig.6 dargestellt.

Die Abschnitte auf dem Plasmid (angegeben in der Numerierung der Basen) entsprechen folgenden Sequenzen:

30 1-21 EBI-1733, Beginn CMV Enhancer - Promotor (aus CDM8)

632-649 T7 Promotor

658-713 Multiklonierstelle (HindIII bis Xbal aus EBI-1823, EBI-1829)

714-1412 SV40 Intron und poly-Adenylierungsstelle (aus CDM8)

1413-2310 5 nicht kodierende Region und Promotor des Hamster DHFR Gen (aus pSV2gptDHFR20)

35 2311-2396 Hamster DHFR: Exon 1

2516 A zu T Mutation zerstört Pstl Stelle in DHFR Intron 1

2701-3178 DHFR Exons 2-6 (kodierende Region)

2707 A zu G Mutation zerstört EcoRl Stelle

3272-3273 Deletion zwischen Bglll und BamHl in DHFR 3 nicht kodierender Region

40 3831 Ende DHFR Gen (aus pSV2gptDHFR20)

3832-4169 SV40 ori (aus pSV2gptDHFR20)

4170-4648 M13 ori (aus pBluescript SK+)

4780-5640 β-Lactamase (kodierende Region)

6395-6414 EBI-1729, Ende der pBluescript Vektorsequenz

Die Herstellung der Plasmide pAD-CMV1 und pAD-CMV2 ist in Fig.5 dargestellt.

## Beispiel 9

50

Konstruktion des Plasmids pADTNF-BP für die Expression der löslichen Form von TNF-BP

Um auf direktem Weg die sekretierte Form von TNF-BP herzustellen, wurde in der für einen Teil des TNF-Rezeptors kodierenden cDNA (vgl.Belspiel 7; im folgenden als TNF-R cDNA bezeichnet) nach dem Codon der C-terminalen Aminosäure des natürlichen TNF-BP (AAT, Asn-172; entspricht Pos.201 in Fig.9) ein Translationsstopcodon eingeführt. Dadurch wird die Proteinsynthese an dieser Stelle abgebrochen und ermöglicht, TNF-BP direkt in den Zellüberstand zu sekretieren, ohne eine nachfolgende, möglicherweise geschwindigkeitsbestimmende Reaktion einer proteolytischen Abspaltung in C-terminaler Richtung gelege-

ner Abschnitte des TNF-Rezeptors durchlaufen zu müssen.

Gleichzeitig mit der Einführung des Stopcodons mittels PCR wurde die 5'-nicht kodierende Region der TNF-R cDNA verkürzt, um das Translationsstartcodon eines weiteren offenen Leserahmens (Basen 72-203 in Fig.9), der sich 5' von dem des TNF-R befindet, zu entfernen, und am 5'-bzw. 3'-Ende der cDNA eine BamHI bzw. EcoRI Schnittstelle eingeführt.

100 ng mit XmnI linearisiertes Plasmid pTNF-BP15 (vgl. Beispiel 7) wurden mit je 50 pmol der Oligonukleotide EBI-1986 (Sense, 5´-CAGGATCCGAGTCTCAACCCTCAAC-3΄) und EBI-1929 (Antisense, 5´-GGGAATTCCTTATCAATCTCGAGTCGGGTAGGCACACTTC-3΄; Einführung zweier Stop-Codons und einer EcoRI Stelle) in einem 100 μl PCR-Ansatz über 10 Zyklen amplifiziert. Die Zyklusbedingungen waren 40 Sekunden bei 94˚C, 45 Sekunden bei 55˚C und 5 Minuten bei 72˚C. Nach dem letzten Zyklus wurde für weitere 7 Minuten bei 72˚C Inkubiert und die Reaktion durch Extraktion mit Phenol-Chloroform gestoppt. Die DNA wurde mit Ethanol präzipitiert und anschließend mit BamHl und EcoRI doppelt geschnitten. Das entstandene 0,75 kb DNA Fragment wurde aus einem Agarosegel isoliert und in mit BamHl und EcoRI doppelt geschnittenes Plasmid pT7/T3α-19 (BRL) kloniert. Eines der erhaltenen Plasmide, von dem aufgrund der Sequenzierung des gesamten Inserts festgestellt worden war, daß es die gewünschte Sequenz aufwies, wurde pTNF-BP benannt.

pTNF-BP wurde mit BamHI und EcoRI geschnitten und das 0,75 kb DNA Insert in das mit BamHI und EcoRI geschnittene Expressionsplasmid pAD-CMV1 kloniert. Ein erhaltenes Plasmid der gewünschten Zusammensetzung wurde pADTNF-BP benannt (Fig.7A).

Beispiel 10

20

Konstruktion des Plasmides pADBTNF-BP für die Expression der löslichen Form von TNF-BP

Für eine weitere Variante eines Expressionsplasmides für die Produktion von sekretiertem TNF-BP wurde die 5'-nicht kodierende Region der TNF-R cDNA gegen die 5'-nicht kodierende Region der humanen β-Globin mRNA ausgetauscht. Der Grund dafür war die Feststellung, daß die Nukleotidsequenz unmittelbar vor dem Translationsstartcodon der TNF-R Sequenz deutlich von der für effiziente Expression eukaryotischer Gene gefundenen Konsensussequenz (Kozak,1987) abweicht, wogegen die 5'-nicht kodierende Region der ß-Globin mRNA sehr gut mit dieser Konsensussequenz übereinstimmt (Lawn et al., 1980). (5'-EBI-2452 Mittels Oligonukleotids CACAGTCGACTTACATTTGCTTCTGACACAACTGTGTTCACTAGCAACCTCAAACAGACACCATGGGCCTC-TCCACCGTGC-3'), das nach einer Sall Restriktionsschnittstelle die authentische 5'-nicht kodierende Sequenz, entsprechend der humanen β-Globin mRNA-Sequenz, gefolgt von 20 Basen der kodierenden Region von TNF-BP enthielt, wurde in einer PCR die TNF-R Sequenz modifiziert. 100 ng mit EcoRI linearisiertes Plasmid pTNF-BP wurden in 100 µl Reaktionsansatz mit je 50 pmol der Oligonukleotide EBI-2452 und EBI-1922 (Antisense, 5'-GAGGCTGCAATTGAAGC-3'; bindet an die huTNF-R Sequenz bei Pos. 656) in 20 PCR-Zyklen (40 sec bei 94°C, 45 sec bei 55°C, 90 sec bei 72°C) amplifiziert. Nach Reinigung des PCR-Produktes durch Extraktion mit Phenol-Chloroform und Ethanolfällung wurde die DNA mit Sall und Bglll doppelt geschnitten und das entstandene 0,51 kb DNA Fragment aus einem Agarosegel isoliert. Der entsprechende Teil der TNF-R Sequenz wurde aus dem Plasmid pTNF-BP durch Schneiden mit Sall und Bglll entfernt, der 3,1 kb lange Plasmidteil aus einem Agarosegel isoliert und mit dem 0,51 kb langen PCR-Produkt ligiert. Nach Transformation von E.coli wurden sieben der erhaltenen Plasmide sequenziert. Eines dieser Plasmide enthielt genau die gewünschte Sequenz. Dieses Plasmid wurde pBTNF-BP benannt.

Das gesamte Sall - EcoRl Insert von pBTNF-BP wurde in das ebenso geschnittene Expressionsplasmid pAD-CMV1 kloniert und das erhaltene Plasmid pADBTNF-BP benannt (Fig.7B).

Beispiel 11

50

65

Isolierung von Ratten TNF-R cDNA Klonen

Zunächst wurde eine Rattenhirn-cDNA analog der HS913T cDNA Bibliothek (vgl. Beispiel 4) aus der Ratten Glia Tumor Zellinie C6 (ATCC Nr. CCL107) in λ-gt11 hergestellt.

600.000 Phagen der Rattenhirn cDNA Bibliothek in λ-gt11 wurden, wie in Beispiel 6 beschrieben, durch

Hybridisierung gescreent. Als Sonde wurde das gereinigte EcoRi Insert von pTNF-BP30 (vgl.Beisplel 6) verwendet. Etwa 100 ng DNA wurden mit 1 μg Random Hexamer Primer anstatt der spezifischen Oligonukleotide, wie in Beispiel 6 beschrieben, mit [ $\alpha$ - $^{32}$ P]dCTP radioaktiv markiert. Eingebaut wurden 25x10<sup>5</sup> cpm. Die Hybridisierung der Filter erfolgte unter gleichen Bedingungen wie in Beispiel 6. Die Filter wurden zweimal 30 Minuten bei Raumtemperatur in 2xSSC/0,1% SDS und dreimal 30 Minuten bei 65 °C in 2xSSC/0,1%SDS und zweimal 30 Minuten bei 65 °C in 0,5xSSC/0,5%SDS gewaschen. Die luftgetrockneten Filter wurden anschließend an Kodak XAR Röntgenfilm 16 Stunden unter Verwendung einer Verstärkerfolie bei -70 °C exponiert. Insgesamt wurden 10 hybridisierende Plaques identifiziert und durch Plaquereinigung vereinzelt. Nach dreimaliger Plaquereinigung wurden schließlich drei  $\lambda$ -Klone ( $\lambda$ -raTNF-R #3, 4, 8) vereinzelt und die Phagen DNA, wie beschrieben, dargestellt.

Die Länge der cDNA Inserts wurde nach Schneiden der λ-DNA mit EcoRI und Auftrennung in einem Agarosegel mit 2,2 kb für die Klone raTNF-R3 und raTNF-R8 und 2,1 kb für Klon raTNF-R4 bestimmt. Die EcoRI Inserts der Klone λraTNF-R3 und 8 wurden in ebenso geschnittenen M13mp19 kloniert und die DNA Sequenz mit universellen Sequenzierprimern und spezifisch synthetisierten Oligonukleotidprimern bestimmt.

Die vollständige Nukleotidsequenz von raTNF-R8 ist in Fig.8 dargestellt. Die ersten und letzten sieben Basen entsprechen den EcoRI-Linkern, die bei der Herstellung der cDNA-Bibliothek angefügt worden waren.

Beispiel 12

20

Isolierung eines Klons, enthaltend die vollständige für den humanen TNF-Rezeptor kodierende cDNA

Die vollständige cDNA des Ratten TNF-R erleichterte die Suche nach dem noch fehlenden 3'-Teil der humanen TNF-R cDNA.

Als Sonde für die Hybridisierung wurde das 0,4 kb lange PCR-Produkt der Primer EBI-2316 (5΄-ATTCGTGCGCGCCCTAG-3΄; bindet an TNF-R mit 2.Base von EcoRI, an der TNF-R cDNA abbricht) und EBI-2467 (5΄-GTCGGTAGCACCAAGGA-3΄; bindet ca. 400 Basen vor poly-A an cDNA-Klon, entspricht Pos. 1775 in raTNF-R) mit λraTNF-R8 als Vorlage eingesetzt. Dieses DNA Fragment entspricht der Region der Ratten TNF-R cDNA, von der angenommen wurde, daß sie der, welche der internen EcoRI Stelle im humanen TNF-R folgt, entspricht.

2,5x10<sup>5</sup> cpm der raTNF-R Sonde wurden eingesetzt, um 600.000 Plaques der HS913T cDNA-Bibliothek zu hybridisieren. Die Hybridisierbedingungen entsprachen den in Beispiel 6 angegebenen. Die Filter wurden zweimal 30 Minuten bei Raumtemperatur in 2xSSC/0,1%SDS und zweimal 30 Minuten bei 65°C in 2xSSC/0,1%SDS gewaschen, an der Luit getrocknet und an Kodak XAR Röntgenfilm unter Verwendung einer Verstärkerfolie 3 Tage bei -70°C exponiert. Sechs positive Plaques wurden identifiziert, in zwei weiteren Runden Plaques gereinigt und λ-DNA dargestellt (λ-TNF-R #2, 5, 6, 8, 11, 12). Nach Schneiden der λ-DNA mit EcoRI wiesen alle Klone eine DNA Bande mit etwa 0,8 kb Länge auf. λTNF-R2 und 11 enthielten zusätzlich ein EcoRI Fragment mit 1,3 kb. Die beiden EcoRI Inserts aus λTNF-R2 wurden in die EcoRI Stelle von Plasmid pUC218 (IBI) subkloniert und anschließend sequenziert. Die Sequenz des 1,3 kb EcoRI Fragments entsprach der von cDNA Klon pTNF-BP15, das 0,8 kb EcoRI Fragment entspricht dem 3′-Abschnitt der TNF-R mRNA und enthält vor der EcoRI-Linker Sequenz einen poly-A Schwanz mit 16 A Resten. λTNF-R2 enthält demnach die vollständige kodierende Region des humanen TNF-R, dargestellt in Fig.9.

45

Beispiel 13

Konstruktion der Plasmide pADTNF-R und pADBTNF-R für die Expression des gesamten humanen TNF-Rezeptors

Zunächst wurde, ähnlich wie im Belspiel 9 für pTNF-BP bzw. pADTNF-BP beschrieben, ein Plasmid konstruiert, in dem die 5'-nicht kodierende Region von pTNF-BP15 verkürzt, im Unterschied zu den im Beispiel 9 beschriebenen Plasmiden jedoch das 3'-Ende von pTNF-BP15 beibehalten wurde. Dazu wurde unter identischen Bedingungen wie in Beispiel 9 mit dem Oligonukleotid EBI-1986 und dem M13 -40 Universalprimer (5'-GTTTTCCCAGTCACGAC-3') pTNF-BP15 mit PCR amplifiziert. Das PCR Produkt wurde mit BamHI und EcoRI doppelt geschnitten und in das Plasmid pT7/T3α-19 kloniert. Eines der erhaltenen

Plasmide wurde pTNF-BP15B benannt.

pTNF-BP15B wurde mit BamHl und EcoRl geschnitten und das 1,26 kb DNA Insert in mit BamHl und EcoRl geschnittenes Expressionsplasmid pAD-CMV1 kloniert. Ein erhaltenes Plasmid der gewünschten Zusammensetzung wurde pADTNF-BP15 benannt.

Dieses Plasmid wurde mit EcoRI linearisiert und in die Schnittstelle das 0,8 kb EcoRI Fragment, isoliert aus λTNF-R2, kloniert. Nach Transformation von E.coli wurden einige wahllos isolierte Plasmide durch Schneiden mit verschiedenen Restriktionsenzymen auf die korrekte Orientierung des eingesetzten EcoRI Fragments überpfüft. Ein Plasmid, bezeichnet als pADTNF-R (Fig.7C), wurde noch genauer auf korrekte Orientierung untersucht, indem das Insert ausgehend vom 3΄-Ende der insertierten cDNA mit dem Oligonukleotid EBI-2112 (5΄-GTCCAATTATGTCACACC-3΄), das nach der Multiklonierstelle an das Plasmid pAD-CMV1 und seine Derivate bindet, sequenziert wurde.

Ein weiteres Expressionsplasmid, in dem die 5'-nicht kodierende Region des TNF-R gegen die von β-Globin ausgetauscht ist, wurde konstruiert. Plasmid pADBTNF-BP wurde mit Bglll vollständig geschnitten, um das 1,1 kb Bglll Fragment zu entfernen, die DNA-Enden wurden nachfolgend mit alkalischer Phosphatase aus Kälberdarm dephosphoryliert und der Plasmidvektor (5,9 kb) mit der β-Globin 5'-nicht kodlerenden Region des β-Globingens und dem 5'-Teil der TNF-R kodierenden Region aus einem Agarosegel isoliert. Plasmid pADTNF-R wurde mit Bglll geschnitten und das 2,5 kb DNA Fragment, enthaltend den 3'-Abschnitt der TNF-R cDNA bis zur Promoterregion des nachfolgenden DHFR-Gens, aus einem Agarosegel isoliert und in den zuvor präparierten Plasmidvektor kloniert. Ein nach Transformation von E.coll erhaltenes Plasmid mit dem in korrekter Orientierung insertierten Bglll-Fragment wurde pADBTNF-R benannt (Fig.7D).

Beispiel 14

25

Expression von löslichem TNF-BP in eukaryotischen Zellinien

#### a) ELISA-Test

30

In diesem Beispiel wurde der Nachweis von TNF-BP mittels ELISA-Test wie folgt durchgeführt: 96-Napf Mikrotiterplatten wurden pro Napf mit 50 µl 1:3000 verdünntem polyklonalem Kaninchen-Serum (polyklonale Kaninchenantikörper, hergestellt durch Präzipitation von Antiserum mit Ammoniumsulfat, Endkonzentration 50 % Sättigung) gegen natürliches TNF-BP 18 Stunden bei 4°C beschichtet, einmal mit 0,05% Tween-20 in PBS gewaschen und freie Bindungsstellen mit 150-200 µl 0,5% Rinderserumalbumin, 0,05% Tween-20 in PBS (PBS/BSS/Tween) eine Stunde bei Raumtemperatur blockiert. Die Näpfe wurden einmal mit 0,05% Tween-20 in PBS gewaschen und 50 µl Zellüberstand oder bekannte Mengen von natürlichem TNF-BP (vgl. Tab.3 und 4) und 50 µl einer 1:10.000-fachen Verdünnung eines polyklonalen Mäuseserums gegen TNF-BP aufgetragen und zwei Stunden bei Raumtemperatur inkubiert. Anschließend wurden die Näpfe dreimal mit 0,05% Tween-20 in PBS gewaschen und 50 µl Kaninchen anti-Maus Ig-Peroxidase Konjugat (Dako P161; 1:5000 in PBS/BSA/Tween), zugegeben und weitere zwei Stunden bei Raumtemperatur inkubiert. Die Näpfe wurden dreimal mit Tween/PBS gewaschen und die Färbereaktion mit Orthophenylendiamin (3 mg/ml) und Na-Perborat (1 mg/ml) in 0,067M Kalium-Citrat pH 5,0, 100 µl/Napf, 20 Minuten bei Raumtemperatur unter Lichtschutz durchgeführt. Nach Zugabe von 100 µl 4N H₂SO₄ wurde die Farbintensität bei einer Wellenlänge von 492 nm in einer Mikrofilmplatten-Photometer photometrisch gemessen.

## b) Transiente Expression von löslichem TNF-BP in eukaryotischen Zellinien

5

Etwa 10<sup>5</sup> Zellen (COS-7) pro 80 mm Petrischale wurden 24 Stunden vor der Transfektion in RPMI-1640 Medium mit 10% hitzeinaktiviertem fötalem Kälberserum angesetzt und bei 37 °C in 5% CO<sub>2</sub> Atmosphäre inkublert. Die Zellen wurden mit einem Gummischaber von der Petrischale gelöst und 5 Minuten bei 1200 UpM bei Raumtemperatur abzentrifuglert (Heraeus Minifuge, Ausschwing-Rotor 3360), einmal mit 5 ml serumfreiem Medium gewaschen, 5 Minuten bei 1200 UpM zentrifuglert und in 1 ml Medium, versetzt mit 250 μg/ml DEAE-Dextran und 10 μg Plasmid DNA (vgl. Tab.3, gereinigt durch zweimalige CsCl Dichtegradientenzentrifugation) suspendiert. Die Zellen wurden 40 Minuten bei 37 °C inkubiert, einmal mit 5 ml Medium mit 10% Kälberserum gewaschen und in 5 ml Medium mit 100 μg/ml Chloroquin suspendiert. Die

Zellen wurden eine Stunde bei 37°C inkubiert, einmal mit Medium gewaschen und mit 10 ml frischem Medium bei 37°C inkubiert. Nach 72 Stunden wurde der Zellüberstand geerntet und zum Nachweis des sekretierten TNF-BP verwendet.

5

Tabelle 3:

Zellinie	COS-7
ohne Plasmid	< 5 ng/ml
pADTNF-BP	7,5 ng/ml
pADBTNF-BP	146 ng/ml

15

10

## c) Herstellung permanent TNF-BP produzierender Zellinien

Die Dihydrofolatreduktase(DHFR)-defiziente Hamster Ovarial Zellinie CHO DUKX BII (Urlaub und Chasin, 1980) wurde mit Plasmid pADBTNF-BP mittels Kalzium-Phosphat Präzipitation transfiziert (Current protocols in molecular biology, 1987). Vier dicht bewachsene Zellkultur-Fläschchen (25 cm², 5 ml Kulturmedium pro Fläschchen) wurden mit je 5 µg DNA transfiziert; nach vlerstündiger Inkubation bei 37°C wurde das Medium entfernt und durch je 5 ml Selektionsmedium (MEM alpha Medium mit 10 % dialysiertem fötalem Rinderserum) ersetzt. Nach Inkubation über Nacht wurden die Zellen mittels Trypsin-Lösung abgelöst; die Zellen aus jedem Fläschchen wurden in zwei 96-Napf Gewebekulturplatten aufgeteilt (100 µl/Napf in Selektionsmedium). In etwa wöchentlichen Abständen wurde frisches Medium zugegeben. Nach etwa vier Wochen konnten in 79 Näpfen Zellklone beobachtet werden. Die Überstände wurden im ELISA auf TNF-BP Aktivität getestet. 37 Überstände zeigten Aktivität im ELISA. Die Ergebnisse des ELISA-Tests einiger posiver Klone ist in Tab.4 dargestellt.

30

Tabelle 4:

3	ì	۱	5	

40

45

50

Probe	Absorption	n bei 492
	n	m
TNF-BP Star	ndard	
1 ng/ml 10 ng/ml	0,390 1,233	
100 ng/ml	1,875	
Kulturmediu (Negativkont	0,085	
Klon		
A1G3	0,468	
A2F5	0,931	
A3A12	0,924	
A4B8	0,356	
A5A12	0,806	
A5B10	0,915	
A5C1	0,966	

Beispiel 15:

55

## RNA Analyse (Northern Blot) des humanen TNF-Rezeptors

Je 1  $\mu$ g poly-A $^{+}$  RNA (isoliert aus HS913T (Fibrosarkom), Plazenta und Milz wurden in einem 1,5%igen vertikalen Agarosegel (10mM Na-Phosphatpuffer pH=7,0, 6,7 % Formaldehyd) elektrophoretisch aufgetrennt. Als Größenmarker wurde eine durch Einfüllreaktion mit ( $\alpha$ -3²P)dCTP und Klenow-Enzym radioaktiv markierte Kilobasenleiter (Bethesda Research Laboratories) verwendet. Das Formaldehyd wurde durch Wässern aus dem Gel entfernt und die RNA in 20x SSC auf eine Nylon-Membran (Genescreen plus, NEN-DuPont) transferiert. Die RNA wurde durch UV-Bestrahlung (100 Sekunden) auf der Membran kovalent gebunden. Die Membran wurde 2 Stunden bei 65 °C in Church-Puffer (Church and Gilbert, 1984), (0,5 M Na-Phosphat pH=7,2, 7 % SDS, 1 mM EDTA) prähybridisiert und 19 Stunden bei 65 °C in frischem Church-Puffer mit 3x10<sup>6</sup> cpm P-32 markierter DNA Sonde (EcoRl Insert von pTNF-BP30) hybridisiert. Das Filter wurde dreimal 10 Minuten bei Raumtemperatur in Waschpuffer (40 mM Na-Phosphat pH=7,2, 1 % SDS) und anschließend viermal 30 Minuten bei 65 °C in Waschpuffer gewaschen und 18 Stunden auf Kodak XAR Röntgenfilm unter Verwendung einer Verstärkerfolie bei -70 °C exponiert.

Das Autoradiogramm (Fig.10) zeigt eine singuläre RNA Bande einer Länge von 2,3 kb für den humanen TNF-Rezeptor in den analysierten Geweben bzw. der Zellinie HS913T.

### Beispiel 16:

20

#### Expression des TNF-Rezeptors

Für die transiente Expression wurden 5 - 10x10<sup>7</sup> COS-7 Zellen 40 Minuten lang mit 10 μg pADTNF-R-Plasmid-DNA in einer Lösung enthaltend 250 μg/ml DEAE Dextran und 50 μg/ml Chloroquin inkubiert. Als Kontrolle wurde pADCMV-1-DNA verwendet. Nach der Transfektion wurden die Zellen gewaschen und anschließend 48 h lang gezüchtet. Die Expression des TNF-Rezeptors wurde durch Bindung von <sup>125</sup>I-TNF nachgewiesen. Für die Bindungstests wurden die Zellen gewaschen, 1 h lang bei 4 °C mit 10 ng <sup>125</sup>I-TNF (spezifische Radioaktivität 38.000 cpm/ng) mit oder ohne 200fachen Überschuß an unmarkiertem TNF inkubiert, gewaschen, und die an die Zellen gebundene Radioaktivität in einem Gamma-Zähler gemessen. Die spezifische Bindung betrug bei der Kontrollprobe 2062 cpm, bei den mit TNF-Rezeptor DNA transformierten Proben 6150 cpm (die Werte sind ausgedrückt als mittlere gebundene cpm; die Standardabweichung, bestimmt aus Parallelversuchen, ist berücksichtigt. Unspezifischer Untergrund in Anwesenheit von unmarkiertem TNF wurde von den Werten abgezogen).

35

## Literatur:

Aggarwal, B.B., et al., 1985, Nature 318, 655-667 Beutler B., et al., 1988, Ann. Rev. Biochem. 57, 505-18 40 Beutler, B., et al., 1985, Nature 316, 552 - 554 Boshart, M., et al., 1985, Cell 41, 521-530 Carswell, E.A., et al., 1975, Proc.Natl.Acad.Sci.25, 3666-3670 Cerami, A., et al., 1988, Immunol. Today 9, 28-31 Church und Gilbert, 1984, Proc.Natl.Acad.Sci. 81, 1991-1995 45 Creasey, A.A., et al., 1987, Proc.Natl.Acad.Sci. 84, 3293-3297 Engelmann, H., et al., 1990, J.Biol.Chem.265, 1531-1536 Frohman, M.A., et al., 1988, Proc.Natl.Acad.Sci. 85, 8998-9002 Gullberg, U., et al., 1987, Eur. J. Haematol. 39, 241-251 Hsieng, S.L., et al., 1988, J. Chromatography 447, 351-364 50 Klebanoff, S.J., et al., 1986, J. Immunol. 136, 4220-4225 Kozak M., 1987, Nucleic Acids Res. 15, 8125-8148 Laemmli, U.K., 1970, Nature 227, 680-4 Lawn, et al., 1980, Cell 21, 647-651 Locksley, R.M., et al. 1987. J.Imunol. 139, 1891-1895 55 Mahoney, J.R., et al., 1985, J. Immunol. 134, 1673-1675 Maniatis, T., et al., 1982, Molecular Cloning A laboratory Manual. Cold Spring Harbor Laboratory, 474 McGrogan, M., et al., 1985, J.Biol.Chem. 260, 2307-2314

Mestan, J., et al., 1986, Nature 323, 816-819 Mitchell, P.J., et al., 1986, Mol.Cell.Biol. 6, 425-440 Oakley, B.R., et al., 1986, Analyt. Biochem. 105, 361-363 Old, L.J., 1987, Nature 326, 330-331 5 Oliff A., et al., 1987, Cell 555-63 Olsson I., et al., 1988, Eur.J. Haematol. 41, 414 - 420 Olsson I., et al., 1989, Eur.J. Haematol. 42, 270 - 275 Pieler Ch., 1987, Dissertation, Universität Wien Piguet, P.F., et al., 1987, Immunobiol. 175, 27 Saiki, R.K., 1988, Science 239, 487-491 10 Sanger et al., 1977, Proc.Natl.Acad.Sci. 74, 5463-5467 Seckinger P., et al., 1988, J. Exp. Med., 1511-16 Seckinger, P., et al., 1987, J. Immunol. 139, 1546-1549 Seed und Aruffo, 1987, Proc.Natl.Acad.Sci. 84, 8573-8577 Seed, B., 1987, Nature 329, 840-842 15 Shalaby, M.R., et al., 1985, J. Immunol. 135, 2069-2073 Short, J.M., et al., 1988, Nucl.Acids Res.11, 5521-5540 Staden, R., 1982, Nucleic Acid Res. 10, 4731-4751 Stauber, G.B., et al., 1988, J.Biolog.Chem. 35, Vol.263, 19098-19104 Stauber, G.B., et al., 1989, J.Biolog.Chem. 6, Vol.264, 3573-3576 20 Torti, F.M. et al., 1985, Nature 229:867-869 Tracey, K.J., et al., 1987, Nature 330, 662-666 Tracey, K.J., et al., 1986, Science 234, 470-474 Urlaub und Chasin, 1980, Proc.Natl.Acad.Sci. 77, 4216-4220 Waage, A., et al., 1987, Lancet. ii, 355-357 25 Wong, G.H.W., et al., 1986, Nature 323, 819-822

#### Ansprüche

30

1. DNA, kodierend für einen TNF-Rezeptor oder für Fragmente davon, dadurch gekennzeichnet, daß sie ATG GGC CTC TCC ACC GTG CCT GAC CTG CTG CTG CCA CTG GTG CTC CTG GAG CTG TTG GTG GGA ATA TAC CCC TCA GGG GTT ATT GGA CTG GTC CCT CAC CTA GGG GAC AGG GAG AAG AGA 35 GAT AGT GTG TGT CCC CAA GGA AAA TAT ATC CAC CCT CAA AAT AAT TCG ATT TGC TGT ACC AAG TGC CAC AAA GGA ACC TAC TTG TAC AAT GAC TGT CCA GGC CCG GGG CAG GAT ACG GAC TGC AGG GAG TGT GAG AGC GGC TCC TTC ACC GCT TCA GAA AAC CAC CTC AGA CAC TGC CTC AGC TGC TCC AAA TGC CGA AAG GAA ATG GGT CAG GTG GAG ATC TCT TCT TGC ACA GTG GAC CGG GAC ACC GTG TGT GGC TGC AGG AAG AAC CAG TAC CGG CAT TAT TGG AGT GAA AAC CTT 40 TTC CAG TGC TTC AAT TGC AGC CTC TGC CTC AAT GGG ACC GTG CAC CTC TCC TGC CAG GAG AAA CAG AAC ACC GTG TGC ACC TGC CAT GCA GGT TTC TTT CTA AGA GAA AAC GAG TGT GTC TCC TGT AGT AAC TGT AAG AAA AGC CTG GAG TGC ACG AAG TTG TGC CTA CCC CAG ATT GAG AAT GTT AAG GGC ACT GAG GAC TCA GGC ACC ACA GTG CTG TTG CCC CTG GTC ATT TTC TTT GGT CTT TGC CTT TTA TCC CTC CTC TTC ATT GGT TTA ATG TAT CGC TAC CAA CGG TGG AAG 45 TCC AAG CTC TAC TCC ATT GTT TGT GGG AAA TCG ACA CCT GAA AAA GAG GGG GAG CTT GAA GGA ACT ACT ACT AAG CCC CTG GCC CCA AAC CCA AGC TTC AGT CCC ACT CCA GGC TTC ACC CCC ACC CTG GGC TTC AGT CCC GTG CCC AGT TCC ACC TTC ACC TCC AGC TCC ACC TAT ACC CCC GGT GAC TGT CCC AAC TTT GCG GCT CCC CGC AGA GAG GTG GCA CCA CCC TAT CAG GGG GCT GAC CCC ATC CTT GCG ACA GCC CTC GCC TCC GAC CCC ATC CCC AAC CCC CTT CAG AAG 50 TGG GAG GAC AGC GCC CAC AAG CCA CAG AGC CTA GAC ACT GAT GAC CCC GCG ACG CTG TAC GCC GTG GTG GAG AAC GTG CCC CCG TTG CGC TGG AAG GAA TTC GTG CGG CGC CTA GGG CTG AGC GAC CAC GAG ATC GAT CGG CTG GAG CTG CAG AAC GGG CGC TGC CTG CGC GAG GCG CAA TAC AGC ATG CTG GCG ACC TGG AGG CGG CGC ACG CCG CGG CGC GAG GCC ACG CTG GAG CTG CTG GGA CGC GTG CTC CGC GAC ATG GAC CTG CTG GGC TGC CTG GAG GAC ATC GAG GAG GCG CTT TGC GGC CCC GCC GCC CCC GCG CCC AGT CTT CTC AGA TGA oder Abschnitte davon aufweist, einschließlich ihrer degenerierten Varianten.

2. DNA nach Anspruch 1, kodierend für sekretierbares TNF-bindendes Protein, dadurch gekennzeichnet, daß sie die Formel

### EP 0 393 438 A2

GAT AGT GTG TGT CCC CAA GGA AAA TAT ATC CAC CCT CAA AAT AAT TCG ATT TGC TGT ACC AAG TGC CAC AAA GGA ACC TAC TTG TAC AAT GAC TGT CCA GGC CCG GGG CAG GAT ACG GAC TGC AGG GAG TGT GAG AGC GGC TCC TTC ACC GCT TCA GAA AAC CAC CTC AGA CAC TGC CTC AGC TGC TCC AAA TGC CGA AAG GAA ATG GGT CAG GTG GAG ATC TCT TCT TGC ACA GTG GAC CGG GAC ACC 10 GTG TGT GGC TGC AGG AAG AAC CAG TAC CGG CAT TAT TGG AGT GAA AAC CTT TTC CAG TGC TTC AAT TGC AGC CTC TGC CTC AAT GGG ACC GTG CAC CTC TCC TGC CAG 15 GAG AAA CAG AAC ACC GTG TGC ACC TGC CAT GCA GGT TTC TTT CTA AGA GAA AAC GAG TGT GTC TCC TGT AGT AAC TGT AAG AAA AGC CTG GAG TGC ACG AAG TTG TGC 20 CTA CCC CAG ATT GAG AAT

5

25

35

45

50

aufweist, wobei R2 gegebenenfalls fehlt oder eine für ein in vivo abspaltbares (Poly)peptid kodierende DNA darstellt, einschließlich ihrer degenerierten Varianten.

- 3. DNA nach Anspruch 2, kodierend für sekretierbares TNF bindendes Protein, dadurch gekennzeichnet, daß sie die in Anspruch 2 definierte Formel aufweist, wobei R2 eine zur Gänze oder teilweise für eine Signalsequenz kodierende DNA darstellt.
- 4. DNA nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß daß R2 die Formel CTG GTC CCT CAC CTA GGG GAC AGG GAG AAG AGA aufweist.
- 5. DNA nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß R² für R³ CTG GTC CCT CAC CTA GGG GAC AGG GAG AAG AGA steht, wobel R3 eine für ein Signalpeptid kodierende DNA darstellt.
- 6. DNA nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß R3 für ATG GGC CTC TCC ACC GTG CCT GAC CTG CTG CCA CTG GTG CTC CTG GAG CTG TTG GTG GGA ATA TAC CCC TCA GGG GTT ATT GGA
- 7. Nukleinsäuren, dadurch gekennzeichnet, daß sie mit der im Anspruch 1 definierten DNA oder Abschnitten davon unter Bedingungen niedriger Stringenz hybridisieren und für ein Polypeptid mit der Fähigkeit, TNF zu binden, kodieren oder die für ein solches Polypeptid kodierende Sequenz enthalten.
- 8. Rekombinantes DNA-Molekül, dadurch gekennzeichnet, daß es die in Anspruch 1 definierte DNA-Sequenz oder eine degenerierte Variante oder mindestens ein Fragment davon enthält.
  - 9. Rekombinantes DNA-Molekül nach Anspruch 8, replizierbar in prokaryotischen oder eukaryotischen Wirtsorganismen, dadurch gekennzeichnet, daß es, funktionell verbunden mit der in Anspruch 2 definierten DNA-Sequenz oder einer degenerierten Variante oder mindestens einem Fragment davon, Expressionskontrollsequenzen enthält.
    - 10. Rekombinantes DNA-Molekül nach Anspruch 9, replizierbar in Säugetierzellen.
  - 11. Rekombinantes DNA-Molekül nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß es eine in einem der Ansprüche 2 bis 6 definierte DNA enthält.
  - 12. Rekombinantes DNA-Molekül nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß es die in Anspruch 6 definierte DNA enthält.
    - Rekombinantes DNA-Molekül nach Anspruch 12 mit der Bezeichnung pADTNF-BP.
    - 14. Rekombinantes DNA-Molekül nach Anspruch 12 mit der Bezeichnung pADBTNF-BP.
  - 15. Rekombinantes DNA-Molekül, replizierbar in prokaryotischen oder eukaryotischen Wirtsorganismen, dadurch gekennzeichnet, daß es eine in Anspruch 1 definierte, gegebenenfalls modifizierte, DNA oder mindestens ein Fragment davon enthält.
    - 16. Rekombinantes DNA-Molekül nach Anspruch 15, replizierbar in Säugetierzellen.
    - 17. Rekombinantes DNA-Molekül nach Anspruch 16 mit der Bezeichnung pADTNF-R.
    - 18. Rekombinantes DNA-Molekül nach Anspruch 16 mit der Bezeichnung pADBTNF-R.
    - 19. Wirtsorganismus, transformiert mit mindestens einem der in den Ansprüchen 11 bis 14 definierten

rekombinanten DNA-Moleküle.

- 20. Wirtsorganismus, transformiert mit einem in den Ansprüchen 15 bis 18 definierten rekombinanten DNA-Molekül
- 21. Rekombinantes Polypeptid, dadurch gekennzeichnet, daß es von einer in Anspruch 1 definierten DNA kodiert wird.
- 22. Polypeptid nach Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, daß es der TNF-Rezeptor der Formel met gly leu ser thr val pro asp leu leu leu pro leu val leu leu glu leu leu val gly ile tyr pro ser gly val ile gly leu val pro his leu gly asp arg glu lys arg asp ser val cys pro gln gly lys tyr ile his pro gln asn asn ser ile cys cys thr lys cys his lys gly thr tyr leu tyr asn asp cys pro gly pro gly gln asp thr asp cys arg glu cys glu 10 ser gly ser phe thr ala ser glu asn his leu arg his cys leu ser cys ser lys cys arg lys glu met gly gln val glu ile ser ser cys thr val asp arg asp thr val cys gly cys arg lys asn gln tyr arg his tyr trp ser glu asn leu phe gln cys phe asn cys ser leu cys leu asn gly thr val his leu ser cys gln glu lys gln asn thr val cys thr cys his ala gly phe phe leu arg glu asn glu cys val ser cys ser asn cys lys lys ser leu glu cys thr lys leu cys leu pro gln ile glu asn val lys gly thr glu asp ser gly thr thr val leu leu pro leu val ile phe phe gly leu cys leu leu 15 ser leu leu phe ile gly leu met tyr arg tyr gln arg trp lys ser lys leu tyr ser ile val cys gly lys ser thr pro glu lys glu gly glu leu glu gly thr thr thr lys pro leu ala pro asn pro ser phe ser pro thr pro gly phe thr pro thr leu gly phe ser pro val pro ser ser thr phe thr ser ser ser thr tyr thr pro gly asp cys pro asn phe ala ala pro arg arg glu val ala pro pro tyr gln gly ala asp pro ile leu ala thr ala leu ala ser asp pro ile pro asn pro leu gln lys trp glu asp ser ala his lys pro gln ser leu asp thr asp asp pro ala thr leu tyr ala val val glu asn val pro pro leu arg trp lys glu phe val arg arg leu gly leu ser asp his glu ile asp arg leu glu leu gln asn gly arg cys leu arg glu ala gln tyr ser met leu ala thr trp arg arg arg thr pro arg arg glu ala thr leu glu leu leu gly arg val leu arg asp met asp leu leu gly cys leu glu asp ile glu glu ala leu cys gly pro ala ala leu pro pro ala pro ser leu leu arg
  - oder ein Polypeptid bestehend aus mindestens einem Fragment davon ist.
  - 23. Polypeptid nach Anspruch 22, dadurch gekennzeichnet, daß es TNF bindendes Protein der Formel asp ser val cys pro gln gly lys tyr ile his pro gln asn asn ser ile cys cys thr lys cys his lys gly thr tyr leu tyr asn asp cys pro gly pro gly gln asp thr asp cys arg glu cys glu ser gly ser phe thr ala ser glu asn his leu arg his cys leu ser cys ser lys cys arg lys glu met gly gln val glu ile ser ser cys thr val asp arg asp thr val cys gly cys arg lys asn gln tyr arg his tyr trp ser glu asn leu phe gln cys phe asn cys ser leu cys leu asn gly thr val his leu ser cys gln glu lys gln asn thr val cys thr cys his ala gly phe phe leu arg glu asn glu cys val ser cys ser asn cys lys lys ser leu glu cys thr lys leu cys leu pro gln ile glu asn oder ein funktionelles Fragment oder Derivat mit der Fähigkeit, TNF zu binden, ist.
  - 24. Verfahren zur Herstellung eines Polypeptids nach Anspruch 23, dadurch gekennzeichnet, daß ein in Anspruch 19 definierter Wirtsorganismus gezüchtet und das exprimierte Protein isoliert wird.
  - 25. Verfahren zur Herstellung von rekombinantem TNF-Rezeptor oder Fragmenten oder Modifikationen davon, dadurch gekennzeichnet, daß ein in Anspruch 20 definierter Wirtsorganismus gezüchtet und das exprimierte Protein isoliert wird.
- 26. Verwendung eines in den Ansprüchen 21 und 22 definierten Polypeptids zum Untersuchen von Substanzen auf ihre Wechselwirkung mit diesem Polypeptid und/oder mit TNF-α und/oder mit TNF-β und/oder auf ihre Beeinflussung der biologischen Wirkung von TNF-α und/oder TNF-β.
  - 27. Verwendung eines in Anspruch 20 definierten Wirtsorganismus zum Untersuchen von Substanzen auf ihre Wechselwirkung mit dem TNF-Rezeptor und/oder ihre Beeinflussung der biologischen Wirkung von TNF-α/und/oder TNF-β.
- 28. Verwendung eines Polypeptids nach Anspruch 23 zur prophylaktischen oder therapeutischen Behandlung des menschlichen Körpers bei Indikationen, bei denen eine schädigende Wirkung von TNF-α und/oder TNF-β auftritt.
  - 29. Verwendung eines Polypeptids nach Anspruch 23 als Diagnostikum zur Bestimmung von TNF- $\alpha$  und/oder TNF- $\beta$ .
- 30. Pharmazeutische Zubereitung, dadurch gekennzeichnet, daß sie als therapeutisch wirksame Kompo-50 nente ein in Anspruch 23 definiertes Polypeptid in einer Menge enthält, die die biologische Wirkung von TNF-α und/oder TNF-β wirksam inhibiert.

## Fig.1/1

GAATTCTCTGGACTGAGGCTCCAGTTCTGGCCTTTGGGG													
TTCAAGATCACTGGGACCAGGCCGTGATCTCTATGCCCGAGTCTCAACCCTCAACTGTC													
ACCCCAAGGCACTTGGGACGTCCTGGACAGACCGAGTCCCGGGAAGCCCCAGCACTGCC													
GCTGCCACACTGC	CCTGAGCCCAA	ATGGGGGAGTGA	*** GAGGCCA TAG	CTG TCT GGC									
S1 Met Gly Leu S ATG GGC CTC T 216													
Leu Glu Leu L CTG GAG CTG T 261	S20 eu Val Gly TG GTG GGA 270	Ile Tyr Pro ATA TAC CCC 279	S25 Ser Gly Val TCA GGG GTT 288	S29 1 Ile Gly Leu ATT GGA CTG 297									
Val Pro His L GTC CCT CAC C 306	5 Leu Gly Asp CTA GGG GAC 315	10 Arg Glu Lys AGG GAG AAG 324	Arg Asp Ser AGA GAT AGT 333	15 Val Cys Pro GTG TGT CCC 342									
Gln Gly Lys T CAA GGA AAA T 351													
Lys Cys His L AAG TGC CAC A 396	35 Lys Gly Thr AAA GGA ACC 405	40 Tyr Leu Tyr TAC TTG TAC 414	Asn Asp Cys AAT GAC TGT 423	45 Pro Gly Pro CCA GGC CCG 432									
Gly Gln Asp T GGG CAG GAT A 441	50 Thr Asp Cys ACG GAC TGC 450	55 Arg Glu Cys AGG GAG TGT 459	Glu Ser Gly GAG AGC GGC 468	60 Ser Phe Thr TCC TTC ACC 477									
Ala Ser Glu A GCT TCA GAA A 486													
Arg Lys Glu M CGA AAG GAA A 531													
Arg Asp Thr V CGG GAC ACC G 576													
Trp Ser Glu A TGG AGT GAA A 621	.10 Asn Leu Phe ASC CTT TTC 630	Gln Cys Phe CAG TGC TTC 639	Asn Cys Ser AAT TGC AGC 648	120 Leu Cys Leu CTC TGC CTC 657									

## Fig.1/2

Asn Gly AAT GGG 666	Thr ACC	125 Val His GTG CAC 675	Leu CTC	Ser Cys TCC TGC 684	130 Gln CAG	Glu Lys GAG AAA 693	Gln CAG	135 Asn Thr AAC ACC 702	Val GTG
Cys Thr TGC ACC 711	Cys TGC	140 His Ala CAT GCA 720	Gly GGT	Phe Phe TTC TTT 729	145 Leu CTA	Arg Glu AGA GAA 738	Asn AAC	150 Glu Cys GAG TGT 747	Val GTC
Ser Cys TCC TGT 756	Ser AGT	155 Asn Cys AAC TGT 765	Lys AAG	Lys Ser AAA AGC 774	160 Leu CTG	Glu Cys GAG TGC 783	Thr ACG	165 Lys Leu AAG TTG 792	Cys TGC
		170 Ile Glu ATT GAG 810							
		185 Leu Pro TTG CCC 855							
Ser Leu TCC CTC 891	Leu CTC	200 Phe Ile TTC ATT 900	Gly GGT	Leu Met TTA ATG 909	205 Tyr TAT	Arg Tyr CGC TAC 918	Gln CAA	210 Arg Trp CGG TGG 927	Lys AAG
Ser Lys TCC AAG 936	Leu CTC	215 Tyr Ser TAC TCC 945	Ile ATT	Val Cys GTT TGT 954	220 Gly GGG	Lys Ser AAA TCG 963	Thr ACA	225 Pro Glu CCT GAA 972	Lys AAA
Glu Gly GAG GGG 981	Glu GAG	230 Leu Glu CTT GAA 990	Gly GGA	Thr Thr ACT ACT 999	235 Thr ACT	Lys Pro AAG CCC 1008	Leu CTG	240 Ala Pro GCC CCA 1017	ASN AAC
		245 Ser Pro AGT CCC 1035							
		260 Pro Ser CCC AGT 1080							
		275 Cys Pro TGT CCC 1125							

#### EP 0 393 438 A2

## Fig.1/3

	TĀT	CAG GGG	GCT	Asp Pro GAC CCC	Ile ATC		Thr ACA	Ala Leu GCC CTC	
	CCC	Ile Pro ATC CCC	Asn AAC	Pro Leu CCC CTT	Gln CAG		Glu GAG	315 Asp Ser GAC AGC 1242	
	CCA	Gln Ser CAG AGC	Leu CTA	Asp Thr	Asp GAT		Ala GCG	330 Thr Leu ACG CTG 1287	
GCC GTG	GTG	Glu Asn GAG AAC	Val GTG	CCC CCG	Leu TTG	Arg Trp CGC TGG 1323		GGAATTC 1332	

Fig.2

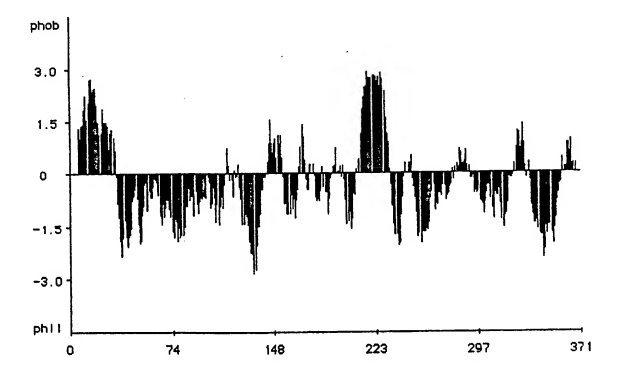


Fig.3

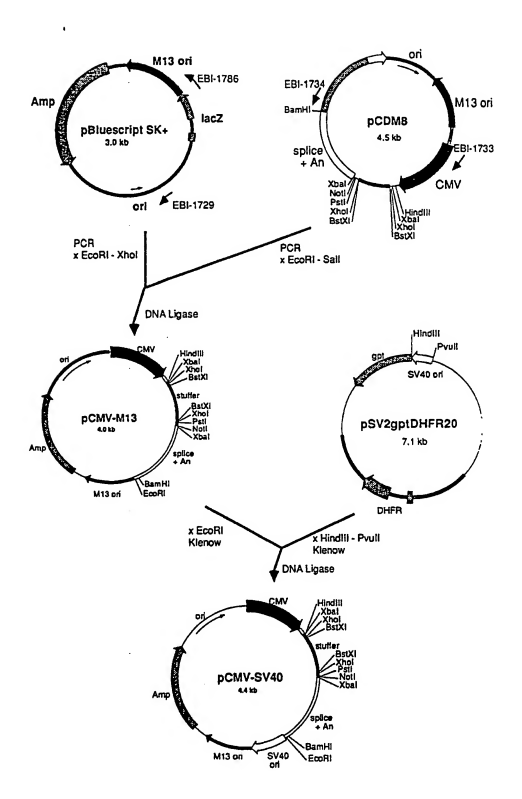


Fig.4

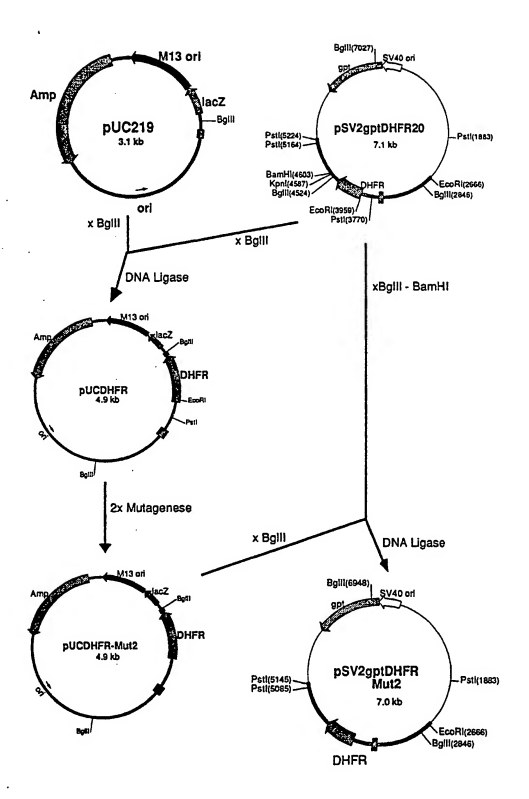
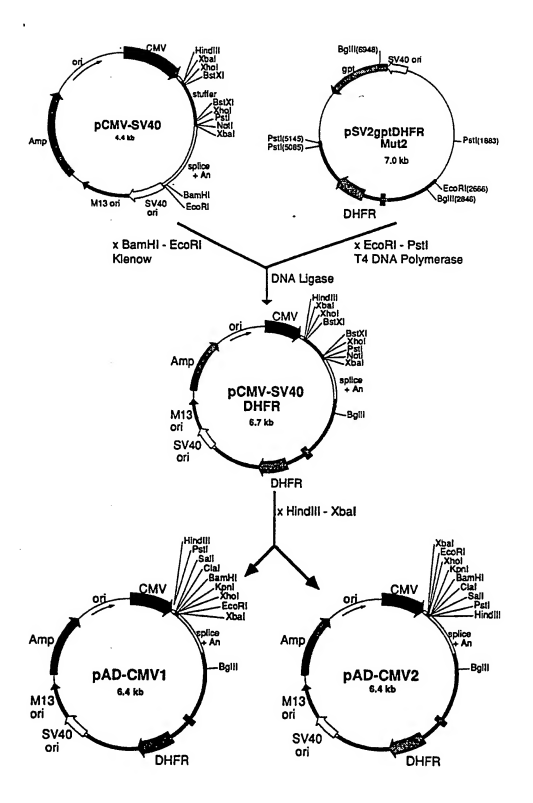


Fig.5



#### EP 0 393 438 A2

## Fig.6/1

## pAD-CMV1 : 6414 bp

TCGACATTGA TTATTGACTA	GTTATTAATA	GTAATCAATT	ACGGGGTCAT	TAGTTCATAG	60
CCCATATATG GAGTTCCGCG	TTACATAACT	TACGGTAAAT	GGCCCGCCTG	GCTGACCGCC	120
CAACGACCCC CGCCCATTGA	CGTCAATAAT	GACGTATGTT	CCCATAGTAA	CGCCAATAGG	180
GACTITCCAT TGACGTCAAT	GGGTGGAGTA	TTTACGGTAA	ACTGCCCACT	TGGCAGTACA	240
TCAAGTGTAT CATATGCCAA	GTACGCCCCC	TATTGACGTC	AATGACGGTA	AATGGCCCGC	300
CTGGCATTAT GCCCAGTAC	TGACCTTATG	GGACTTTCCT	actiggcagt	ACATCTACGT	360
ATTAGTCATC GCTATTACCA	TGGTGATGCG	GTTTTGGCAG	TACATCAATG	GGCGTGGATA	420
GCGGTTTGAC TCACGGGGAT	TTCCAAGTCT	CCACCCCATT	GACGTCAATG	GGAGTTTGTT	480
TTGGCACCAA AATCAACGGG	ACTITCCAAA	ATGTCGTAAC	AACTCCGCCC	CATTGACGCA	540
AATGGGCGGT AGGCGTGTAC	GGTGGGAGGT	CTATATAAGC	AGAGCTCTCT	GGCTAACTAG	600
AGAACCCACT GCTTAACTGC	CTTATCGAAA	TTAATACGAC	TCACTATAGG	GAGACCCAAG	660
CTTCTGCAGG TCGACATCGA	TGGATCCGGT	ACCTCGAGCG	CGAATTCTCT	AGAGGATCTT	720
TGTGAAGGAA CCTTACTTC	GTGGTGTGAC	ATAATTGGAC	AAACTACCTA	CAGAGATTTA	780
AAGCTCTAAG GTAAATATA	AATTTTTAAG	tgtataatgt	GTTAAACTAC	TGATTCTAAT	840
TGTTTGTGTA TTTTAGATTO	CAACCTATGG	AACTGATGAA	TGGGAGCAGT	GGTGGAATGC	900
CTTTAATGAG GAAAACCTG	TTTGCTCAGA	AGAAATGCCA	TCTAGTGATG	ATGAGGCTAC	960
TGCTGACTCT CAACATTCT	CTCCTCCAAA	AAAGAAGAGA	AAGGTAGAAG	ACCCCAAGGA	1020
CTTTCCTTCA GAATTGCTA	GTTTTTTGAG	TCATGCTGTG	TTTAGTAATA	GAACTCTTGC	1080
TTGCTTTGCT ATTTACACCA	A CAAAGGAAAA	AGCTGCACTG	CTATACAAGA	AAATTATGGA	1140
AAAATATTTG ATGTATAGT	CCTTGACTAG	AGATCATAAT	CAGCCATACC	ACATTTGTAG	1200
AGGTTTTACT TGCTTTAAA	A AACCTCCCAC	ACCTCCCCT	GAACCTGAAA	CATAAAATGA	1260
ATGCAATTGT TGTTGTTAA	C TTGTTTATTG	CAGCTTATAA	TGGTTACAAA	TAAAGCAATA	1320
GCATCACAAA TTTCACAAA	r aaagcatttt	TTTCACTGCA	TTCTAGTTGT	GGTTTGTCCA	1380
AACTCATCAA TGTATCTTA	CATGTCTGGA	TCAATTCTGA	GAAACTAGCC	TTAAAGACAG	1440
ACAGCTTTGT TCTAGTCAG	CAGGCAAGCA	TATGTAAATA	AAGTTCCTCA	GGGAACTGAG	1500
GTTAAAAGAT GTATCCTGG	CCTGCCAGAC	CTGGCCATTC	ACGTAAACAG	AAGATTCCGC	1560
CTCAAGTTCC GGTTAACAA	AGGAGGCAAC	GAGATCTCAA	ATCTATTACT	TCTAATCGGG	1620
TAATTAAAAC CTTTCAACT	A AAACACGGAC	CCACGGATGT	CACCCACTTT	TCCTTCCCCG	1680
GCTCCGCCCT TCTCAGTAC	CCCCACCATT	AGGCTCGCTA	CTCCACCTCC	ACTTCCGGGC	1740

## Fig.6/2

GCGACACCCA	CGTGCCCTCT	CCCACCGAC	GCTAACCCCG	CCCCTGCCCG	TCTGACCCCG	1800
CCCACCACCT	GCCCCGCCC	CGTTGAGGAC	AGAAGAAACC	CCGGGCAGCC	GCAGCCAAGG	1860
CGGACGGGTA	GACGCTGGGG	GCGCTGAGGA	GTCGTCCTCT	ACCTTCTCTG	CTGGCTCGGT	1920
GGGGGACGCG	GTGGATCTCA	GGCTTCCGGA	agactggaag	AACCGGCTCA	GAACCGCTTG	1980
TCTCCGCGGG	GCTTGGGCGG	CGGAAGAATG	GCCGCTAGAC	GCGGACTTGG	TGCGAGGCAT	2040
CGCAGGATGC	AGAAGAGCAA	ecccecces	AGCGCGCGGC	TGTACTACCC	CGCGCCTGGA	2100
GCGGCCACGC	CGGACTGGGC	GGGGCCGGCC	TGGTGGAGGC	GGAGTCTGAC	CTCGTGGAGG	2160
CGGGGCCTCT	GATGTTCAAA	TAGGATGCTA	GGCTTGTTGA	GGCGTGGCCT	CCGATTCACA	2220
AGTGGGAAGC	AGCGCCGGGC	GACTGCAATT	TCGCGCCAAA	CTTGGGGGAA	GCACAGCGTA	2280
CAGGCTGCCT	AGGTGATCGC	TGCTGCTGTC	ATGGTTCGAC	CGCTGAACTG	CATCGTCGCC	2340
GTGTCCCAGA	ATATGGGCAT	CGGCAAGAAC	GGAGACCTTC	CCTGGCCAAT	GCTCAGGTAC	2400
TGGCTGGATT	GGGTTAGGGA	AACCGAGGCG	GTTCGCTGAA	TCGGGTCGAG	CACTTGGCGG	2460
. AGACGCGCGG	GCCAACTACT	TAGGGACAGT	CATGAGGGGT	AGGCCCGCCG	GCTGCTGCCC	2520
TTGCCCATGC	CCGCGGTGAT	CCCCATGCTG	TGCCAGCCTT	TGCCCAGAGG	CGCTCTAGCT	2580
GGGAGCAAAG	TCCGGTCACT	GGGCAGCACC	ACCCCCGGA	CTTGCATGGG	TAGCCGCTGA	2640
GATGGAGCCT	GAGCACACGT	GACAGGGTCC	CTGTTAACGC	AGTGTTTCTC	TAACTTTCAG	2700
GAACGAGTTC	AAGTACTTCC	AAAGAATGAC	CACCACCTCC	TCAGTGGAAG	GTAAACAGAA	2760
CCTGGTGATT	ATGGGCCGGA	AAACCTGGTT	CTCCATTCCT	GAGAAGAATC	GACCTTTAAA	2820
GGACAGAATT	AATATAGTTC	TCAGTAGAGA	GCTCAAGGAA	CCACCACAAG	GAGCTCATTT	2880
TCTTGCCAAA	AGTCTGGACC	ATGCCTTAAA	ACTTATTGAA	CAACCAGAGT	TAGCAGATAA	2940
AGTGGACATG	GTTTGGATAG	TTGGAGGCAG	TTCCGTTTAC	AAGGAAGCCA	TGAATCAGCC	3000
AGGCCATCTC	AGACTCTTTG	TGACAAGGAT	CATGCAGGAA	TTTGAAAGTG	ACACGTTCTT	3060
CCCAGAAATT	GATTTGGAGA	AATATAAACT	TCTCCCAGAG	TACCCAGGGG	TCCTTTCTGA	3120
AGTCCAGGAG	GAAAAAGGCA	TCAAGTATAA	ATTTGAAGTC	TATGAGAAGA	AAGGCTAACA	3180
GAAAGATACT	TGCTGATTGA	CTTCAAGTTC	TACTGCTTTC	CTCCTAAAAT	TATGCATTTT	3240
TACAAGACCA	TGGGACTTGT	GTTGGCTTTA	GATCCTGTGC	ATCCTGGGCA	ACTGTTGTAC	3300
TCTAAGCCAC	TCCCCAAAGT	CATGCCCCAG	CCCCTGTATA	ATTCTAAACA	ATTAGAATTA	3360
TTTTCATTTT	CATTAGTCTA	ACCAGGTTAT	ATTAAATATA	CTTTAAGAAA	CACCATTTGC	3420
CATAAAGTTC	TCAATGCCCC	TCCCATGCAG	CCTCAAGTGG	CTCCCCAGCA	GATGCATAGG	3480
GTAGTGTGTG	TACAAGAGAC	CCCAAAGACA	TAGAGCCCCT	GAGAGCATGA	GCTGATATGG	3540

## Fig.6/3

GGGCTCATAG	AGATAGGAGC	TAGATGAATA	AGTACAAAGG	GCAGAAATGG	GTTTTAACCA	3600
GCAGAGCTAG'	AACTCAGACT	TTAAAGAAAA	TTAGATCAAA	GTAGAGACTG	AATTATTCTG	3660
CACATCAGAC	TCTGAGCAGA	GTTCTGTTCA	CTCAGACAGA	AAATGGGTAA	ATTGAGAGCT	3720
GGCTCCATTG	TGCTCCTTAG	AGATGGGAGC	AGGTGGAGGA	TTATATAAGG	TCTGGAACAT	3780
TTAACTTCTC	CGTTTCTCAT	CTTCAGTGAG	AȚTCCAAGGG	ATACTACAAT	TCTGTGGAAT	3840
GTGTGTCAGT	TAGGGTGTGG	AAAGTCCCCA	GGCTCCCCAG	CAGGCAGAAG	TATGCAAAGC	3900
ATGCATCTCA	ATTAGTCAGC	AACCAGGTGT	GGAAAGTCCC	CAGGCTCCCC	AGCAGGCAGA	3960
AGTATGCAAA	GCATGCATCT	CAATTAGTCA	GCAACCATAG	TCCCGCCCCT	AACTCCGCCC	4020
ATCCCGCCCC	TAACTCCGCC	CAGTTCCGCC	CATTCTCCGC	CCCATGGCTG	ACTAATTTTT	4080
TTTATTTATG	CAGAGGCCGA	GGCGCCTCTG	AGCTATTCCA	GAAGTAGTGA	GGAGGCTTTT	4140
TTGGAGGCCT	AGGCTTTTGC	AAAAAAGCTA	ATTCAGCCTG	AATGGCGAAT	GGGACGCGCC	4200
CTGTAGCGGC	GCATTAAGCG	CGGCGGGTGT	GGTGGTTACG	CGCAGCGTGA	CCGCTACACT	4260
TGCCAGCGCC	CTAGCGCCCG	CTCCTTTCGC	TTTCTTCCCT	TCCTTTCTCG	CCACGTTCGC	4320
CGGCTTTCCC	CGTCAAGCTC	TAAATCGGGG	GCTCCCTTTA	GGGTTCCGAT	TTAGTGCTTT	. 4380
ACGGCACCTC	GACCCCAAAA	ACTTGATTAG	GGTGATGGTT	CACGTAGTGG	GCCATCGCCC	4440
TGATAGACGG	TTTTTCGCCC	TTTGACGTTG	GAGTCCACGT	TCTTTAATAG	TGGACTCTTG	4500
TTCCAAACTG	GAACAACACT	CAACCCTATC	TCGGTCTATT	CTTTTGATTT	ATAAGGGATT	4560
TTGCCGATTT	CGGCCTATTG	GTTAAAAAAT	GAGCTGATTT	AACAAAATT	TAACGCGAAT	4620
TTTAACAAAA	TATTAACGTT	TACAATTTCA	GGTGGCACTT	TTCGGGGAAA	TGTGCGCGGA	4680
ACCCCTATTT	GTTTATTTTT	CTAAATACAT	TCAAATATGT	ATCCGCTCAT	GAGACAATAA	4740
CCCTGATAAA	TGCTTCAATA	ATATTGAAAA	aggaagagta	TGAGTATTCA	ACATTTCCGT	4800
GTCGCCCTTA	TTCCCTTTTT	TGCGGCATTT	TGCCTTCCTG	TTTTTGCTCA	CCCAGAAACG	4860
CTGGTGAAAG	TAAAAGATGC	TGAAGATCAG	TTGGGTGCAC	GAGTGGGTTA	CATCGAACTG	4920
GATCTCAACA	GCGGTAAGAT	CCTTGAGAGT	TTTCGCCCCG	AAGAACGTTT	TCCAATGATG	4980
AGCACTTTTA	AAGTTCTGCT	ATGTGGCGCG	GTATTATCCC	GTATTGACGC	CGGGCAAGAG	5040
CAACTCGGTC	GCCGCATACA	CTATTCTCAG	AATGACTTGG	TTGAGTACTC	ACCAGTCACA	5100
GAAAAGCATC	TTACGGATGG	CATGACAGTA	AGAGAATTAT	GCAGTGCTGC	CATAACCATG	5160
AGTGATAACA	CTGCGGCCAA	CTTACTTCTG	ACAACGATCG	GAGGACCGAA	GGAGCTAACC	5220
GCTTTTTTGC	ACAACATGGG	GGATCATGTA	ACTCGCCTTG	ATCGTTGGGA	ACCGGAGCTG	5280
AATGAAGCCA	TACCAAACGA	CGAGCGTGAC	ACCACGATGC	CTGTAGCAAT	GGCAACAACG	5340

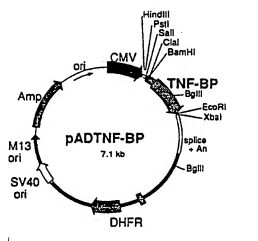
#### EP 0 393 438 A2

## Fig.6/4

TTGCGCAAAC	TATTAACTGG	CGAACTACTT	ACTCTAGCTT	CCCGGCAACA	ATTAATAGAC	5400
TGGATGGAG <b>G</b> ʻ	CGGATAAAGT	TGCAGGACCA	CTTCTGCGCT	CGGCCCTTCC	GGCTGGCTGG	5460
TTTATTGCTG	ATAAATCTGG	AGCCGGTGAG	CGTGGGTCTC	GCGGTATCAT	TGCAGCACTG	5520
GGGCCAGATG	GTAAGCCCTC	CCGTATCGTA	GTTATCTACA	CGACGGGGAG	TCAGGCAACT	5580
ATGGATGAAC	GAAATAGACA	GATCGCTGAG	ATAGGTGCCT	CACTGATTAA	GCATTGGTAA	5640
CTGTCAGACC	AAGTTTACTC	ATATATACTT	TAGATTGATT	TAAAACTTCA	TTTTAATTT	5700
AAAAGGATCT	AGGTGAAGAT	CCTTTTTGAT	AATCTCATGA	CCAAAATCCC	TTAACGTGAG	5760
TTTTCGTTCC	ACTGAGCGTC	AGACCCCGTA	GAAAAGATCA	AAGGATCTTC	TTGAGATCCT	5820
TTTTTTCTGC	GCGTAATCTG	CTGCTTGCAA	АСАААААААС	CACCGCTACC	AGCGGTGGTT	5880
TGTTTGCCGG	ATCAAGAGCT	ACCAACTCTT	TTTCCGAAGG	TAACTGGCTT	CAGCAGAGCG	5940
CAGATACCAA	ATACTGTCCT	TCTAGTGTAG	CCGTAGTTAG	GCCACCACTT	CAAGAACTCT	6000
GTAGCACCGC	CTACATACCT	CGCTCTGCTA	ATCCTGTTAC	CAGTGGCTGC	TGCCAGTGGC	6060
GATAAGTCGT	GTCTTACCGG	GTTGGACTCA	AGACGATAGT	TACCGGATAA	GGÇGCAGCGG	6120
TCGGGCTGAA	CGGGGGGTTC	GTGCACACAG	CCCAGCTTGG	AGCGAACGAC	CTACACCGAA	6180
CTGAGATACC	TACAGCGTGA	GCATTGAGAA	AGCGCCACGC	TTCCCGAAGG	GAGAAAGGCG	6240
GACAGGTATC	CGGTAAGCGG	CAGGGTCGGA	ACAGGAGAGC	GCACGAGGGA	GCTTCCAGGG	6300
GGAAACGCCT	GGTATCTTTA	TAGTCCTGTC	GGGTTTCGCC	ACCTCTGACT	TGAGCGTCGA	6360
TTTTTGTGAT	GCTCGTCAGG	GGGGCGGAGC	CTATGGAAAA	ACGCCAGCAA	CGCC	

Fig.7A

Fig.7B



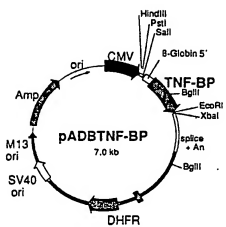
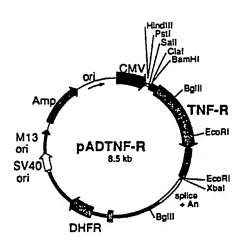
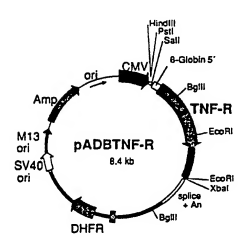


Fig.7C

Fig.7D





#### Fig.8/1

#### raTNF-R

GAATTCCTTT TCTCCGAGTT TTCTGAACTC TGGCTCATGA TCGGGCTTAC TGGATACGAG 60																	
AATCCTGGAG	GACC	STACO	C TG	CTTA	CCAT	CTA	ACCTO	TGA	CTTT	ODAD	CT 1	TCTA	ACCO	:G	120		
GGGCTCACGC TGCCAACACC CGGGCCACCT GGTCCGATCG TCTTACTTCA TTCACCAGCG 180																	
TTGCCAATTG CTGCCCTGTC CCCAGCCCCA ATGGGGGAGT GAGAGAGGCC ACTGCCGC															240	1	
GGAC																	
245/1								275/	11								
ATG GGT CT	c ccc	ATC	GTG	CCT	GGC	CTG	CTG	CTG	TCA	CTG	GTG	CTC	CTG	GCT	CTG	CTG	ATG
Met Gly Le	u Pro	Ile	Val	Pro	Gly	Leu	Leu	Leu	Ser	Leu	Val	Leu	Leu	Ala	Leu	Leu	Met
305/21								335/									
GGG ATA CA	C CCA	TÇA	GGG	GŢC	ACC	GGA	CTG	GTT	CCT	TCT	CTT	ggt	GAC	CGG	GAG	AAG	AGG
Gly Ile Hi	s Pro	Ser	Gly	Val	Thr	Gly	Leu			Ser	Leu	Gly	Asp	Arg	Glu	Lys	Arg
365/41								395									
GAT AAT TT																	
Asp Asn Le	u Cys	Pro	Gln	GIA	Lys	Tyr	Ala			Lys	ASD	Asn	Ser	TTe	Cys	Cys	Thr
425/61								455,									
AAG TGC CA																	
Lys Cys Hi	а гла	GIA	Int	TYT	ren	VAI	ser	515		PIO	Ser	PIO	GTĀ	GIII	GIU	Int	VAI
485/81 TGC GAG CT	C TCT	~ n m	***	GGC	200	ሙሙጥ	מסת			CAG	220	CAC	GTC	) G )	CAG	ጥርጥ	ርሞር
Cys Glu Le	. 60-	CVI	Tue	61	Th-	Dho	Th-	2)2	Sar	Gin	) en	UAC O	Val	Ara	Gla	Cas	Len
545/101	a ser	nro	Dy 3	Gry	1111	2116	1111		/111	· · · · ·	*****	*****	142	****	01	0,0	204
AGT TGC AA	G ACA	TGT	CGG	AAA	GAA	ATG	TTC			GAG	ATT	TCT	CCT	TGC	AAA	GCT	GAC
Ser Cys Ly	s Thr	Cvs	Arg	Lvs	Glu	Met	Phe	Gln	Val	Glu	Ile	Ser	Pro	Cvs	Lvs	Ala	Asp
605/121		-3-	5	-4-					/131						•		•
ATG GAC AC	C GTG	TGT	GGC	TGC	AAG	AAG	AAC	CAA	TIC	CAG	CGC	TAC	CTG	AGT	GAG	ACG	CAT
Met Asp Th																	
665/141		-		_		-			/151			-					
TTC CAG TG																	
Phe Gln Cy	s Val	Asp	Cys	Ser	Pro	Cys	Phe	Asn	Gly	Thr	Val	Thr	Ile	Pro	Cys	Lys	Glu
725/161								755	/171								
AAA CAG AA																	
Lys Gln As	n Thr	Val	Cys	Asn	Cys	His	Ala				Leu	Ser	Gly	Asn	Glu	Суз	Thr
785/181									/191			mcc	C				cc.
CCT TGC AG																	
845/201	I HIS	Cys	гуд	րֆե	ASII	GIII	GIU		мес /211		neu	Cys	neu	PIO	PIO	AGI	WTG
AAT GTC AC	מג ג	CCC	CAG	GAC	ጥሮል	GGT	ACT		•		TTG	CCT	CTG	GTT	ATC	TTC	CTA
Asn Val Th																	
905/221					<b>-</b>	3			/231								
GGT CTT TG	C CTT	TTA	TTC	TTT	ATC	TGC	ATC			CTG	TGC	CGA	TAT	CCC	CAG	TGG	AGG
Gly Leu Cy																	
965/241						-		995	/251		_	_				_	-
CCC AGG GI																	
Pro Arg Va	l Tyr	Ser	Ile	Ile	Cys	Arg	Asp				Val	Lys	Glu	Val	Glu	Gly	Glu
1025/261									5/27	_							
GGA ATT GI			-	_		_		_		_			_	_	_	_	
Gly Ile Va	1 Thr	Lys	Pro	Leu	Thr	Pro	Ala				Ala	Phe	Ser	Pro	Asn	Pro	Gly
1085/281									5/29								
TTC AAC CC																	
Phe Asn Pr 1145/301	O Thr	nen	GTĀ	rne	ser	TUT	INT		Arg 5/31		ser	nis	r ro	AGT	ser	ser	TUE
CCC ATC AG	c ccc	CTC	የኮጥረጉ	CCT	CCT	a CT	220				ጥጥር	GTG	CCB	CCT	GTA.	a.ca	GNG
Pro Ile Se																	
1205/321		467	- 110	3	0	~64			5/33		- 110					9	
GTG GTC CC	A ACC	CAG	GGT	GCT	GAC	ССТ	CTC				TCC	CTC	AAC	CCT	GTG	CCA	ATC
Val Val Pr																	
1265/341			2						5/35								
CCC GCC CC	T GTT	CGG	AAA	TGG	GAA	GAC	GTC				CAG	CCA	CAA	CGG	CTT	GAC	ACT

## Fig.8/2

Pro Ala Pro Va 1325/361	l Arg Lys	Trp Glu	Asp Val	Val Ala 1355/37	Ala Glr 1	Pro Gln	Arg	Leu Asp	Thr
GCA GAC CCT GC	G ATG CTG	TAT GCT	GTG GTG	GAT GGC	GTG CC	CCG ACA	CGC	TGG AAG	GAG
Ala Asp Pro Al	a Met Lev	Tyr Ala	Val Val	Asp Gly	Val Pro	Pro Thr	Arg	Trp Lys	Glu
1385/381				1415/39	1				
TTC ATG CGG CT	C CTG GGG	CTG AGC	GAG CAC	GAG ATC	GAG CGG	G CTG GAG	CTG	CAG AAC	GGG
Phe Met Arg Le	u Leu Gly	Leu Ser	Glu His	Glu Ile	Glu Ar	g Leu Glu	Leu	Gln Asn	Gly
1445/401				1475/41					
CGT TGC CTC CG	C GAG GC1	CAT TAC	AGC ATG	CTG GAA	GCC TG	G CGG CGC	CGC	ACA CCG	CGA
Arg Cys Leu Ar	g Glu Ala	His Tyr	Ser Met			o Arg Arg	Arg	Thr Pro	Arg
1505/421				1535/43					
CAC GAG GCC AC									
His Glu Ala Th	r Leu Asp	val Val	Gly Arg			Met Asn	Leu	Arg Gly	Cys
1565/441				1595/45					
CTG GAG AAC AT	C CGC GAG	ACT CTA	GAA AGC	CCT GCC	CAC TC	TCC ACC	ACC	CAC CTC	CCG
Leu Glu Asn Il	e Arg Glu	Thr Leu	Glu Ser	Pro Ala	His Se	r Ser Thi	Thr	His Ten	Pro
1625/461									
CGA TAA									
Arg Stop						COMCOMAC		1680	
		CACCTCAG						1740	
GCCCTGCTTC CCT								1800	
CTCGATCTGG CAG								1860	
GCCGAGGACA GCC								1920	
GACAGCTGAG GGT								1980	
GATACCCACT TGG CTGGGCCCTT TTG								2040	
GAACGGTTGA ACT								2100	
CCCCGACTCT TG								2160	
AAAAAAGGAA TTO			. ANANGI	GAAA AAA					
WWWWWW 116									

#### Fig.9/1

#### huTNF-R

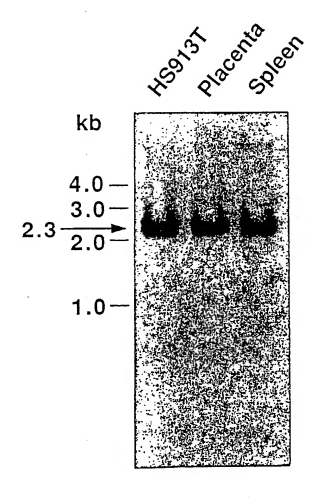
GAATTCTCTG	GACTGAGGCT	CCAGTTCTGG	CCTTTGGGGT	TCAAGATCAC	TGGGACCAGG	60
					TTGGGACGTC	120
CTGGACAGAC	CGAGTCCCGG	GAAGCCCCAG	CACTGCCGCT	GCCACACTGC	CCTGAGCCCA	180
AATGGGGGAG	TGAGAGGCCA	TAGCTGTCTG	GC			

213/1			243/11		
ATG GGC CTC TCC AC	CC GTG CCT	GAC CTG CTG	CTG CCA CTG GTG	CTC CTG GAG CTG TTG	GTG
Met Gly Leu Ser Th	r Val Pro	Asp Leu Leu	Leu Pro Leu Val	Leu Leu Glu Leu Leu	Val
273/21			303/31		
GGA ATA TAC CCC TO	CA GGG GTT	ATT GGA CTG	GTC CCT CAC CTA	GGG GAC AGG GAG AAG	AGA
Gly Ile Tyr Pro Se	er Gly Val	Ile Gly Leu	Val Pro His Leu	Gly Asp Arg Glu Lys	Arg
333/41			363/51		
GAT AGT GTG TGT CO	C CAA GGA	AAA TAT ATC	CAC CCT CAA AAT	AAT TCG ATT TGC TGT	ACC
	co Gln Gly	Lys Tyr Ile	His Pro Gln Asn	Asn Ser Ile Cys Cys	Thr
393/61			423/71		
AAG TGC CAC AAA GO	SA ACC TAC	TTG TAC AAT	GAC TGT CCA GGC	CCG GGG CAG GAT ACG	GAC
	Ly Thr Tyr	Leu Tyr Asn		Pro Gly Gln Asp Thr	Asp
453/81			483/91		
TGC AGG GAG TGT GA	AG AGC GGC	TCC TTC ACC	GCT TCA GAA AAC	CAC CTC AGA CAC TGC	CTC
	iu ser Giy	Ser Pne Tnr		His Leu Arg His Cys	ren
513/101			543/111	mom mom moo 202 cmc	C 3 C
AGC TGC TCC AAA TC	C CGA AAG	GAA ATG GGT	CAG GTG GAG ATC	TCT TCT TGC ACA GTG	DAC
	As wid TAs	Gin wer Gia		Ser Ser Cys Thr Val	ASP
573/121		ACC AAC AAC	603/131	TAT TGG AGT GAA AAC	СТТ
CGG GAC ACC GTG TO	or Gue Tuc	AGG AAG AAC	Cho The Coo Chi	Tyr Trp Ser Glu Asn	TAn
	<b>Ая ст</b> А сАя	KEG LYS ASII	663/151	TYT TIP SET GIG ASH	neu
633/141	NW WCC NCC	כיייר יייכר כיייר		CAC CTC TCC TGC CAG	GAG
				His Leu Ser Cys Gln	
693/161	sn cys ser	Dea Cys Dea	723/171	nizo ben ber ogo ezn	
	TG TGC ACC	TGC CAT GCA		AGA GAA AAC GAG TGT	GTC
				Arg Glu Asn Glu Cys	
753/181	•,•	0,0	783/191		
	AAA DAA TE	AGC CTG GAG		TGC CTA CCC CAG ATT	GAG
				Cys Leu Pro Gln Ile	
813/201	,,, -		843/211	•	
AAT GIT AAG GGC A	CT GAG GAC	TCA GGC ACC	ACA GTG CTG TTG	CCC CTG GTC ATT TTC	TTT
Asn Val Lys Gly Ti	hr Glu Asp	Ser Gly Thr	Thr Val Leu Leu	Pro Leu Val Ile Phe	Phe
873/221	•	_	903/231		
GGT CTT TGC CTT T	TA TCC CTC	CTC TTC ATT	GGT TTA ATG TAT	CGC TAC CAA CGG TGG	AAG
Gly Leu Cys Leu L	eu Ser Leu	Leu Phe Ile	Gly Leu Met Tyr	Arg Tyr Gln Arg Trp	Lys
933/241			963/251	•	
				AAA GAG GGG GAG CTT	
Ser Lys Leu Tyr S	er Ile Val	Cys Gly Lys	Ser Thr Pro Glu	Lys Glu Gly Glu Leu	Glu
993/261			1023/271		
				CCC ACT CCA GGC TTC	
Gly Thr Thr Thr L	ys Pro Leu	Ala Pro Asn	Pro Ser Phe Ser	Pro Thr Pro Gly Phe	Thr
1053/281			1083/291		
				TCC AGC TCC ACC TAT	
	he Ser Pro	Val Pro Ser		Ser Ser Ser Thr Tyr	Thr
1113/301			1143/311		
				GCA CCA CCC TAT CAG	
	ro Asn Phe	Ala Ala Pro	•	Ala Pro Pro Tyr Gln	Gly
1173/321			1203/331		
				CCC AAC CCC CTT CAG	
Ata Asp Pro Ile L	eu Ala Thr	Ala Leu Ala	ser Asp Pro Ile	Pro Asn Pro Leu Gln	Lys

## Fig.9/2

1233/343	L								1263	3/351	l.							
TGG GAG	GAC	AGC	GCC	CAC	AAG	CCA	CAG	AGC	CTA	GAC	ACT	GAT	GAC	CCC	GCG	ACG	CTG	TAC
Trp Glu	Asp	Ser	Ala	His	Lys	Pro	Gln	Ser	Leu	Asp	Thr	Asp	Asp	Pro	Ala	Thr	Leu	Tyr
1293/361	L '				-				1323	3/371	L	-	_					
GCC GTG	GTG	GAG	AAC	GTG	CCC	CCG	TTG	CGC	TGG	AAG	GAA	TTC	GTG	CGG	CGC	CTA	GGG	CTG
Ala Val	Val	Glu	Asn	Val	Pro	Pro	Leu	Arg	Trp	Lys	Glu	Phe	Val	Arg	Arg	Leu	Gly	Leu
1353/383	L								138	3/391	l			-				
AGC GAC	CAC	GAG	ATC	GAT	CGG	CTG	GAG	CTG	CAG	AAC	GGG	CGC	TGC	CTG	CGC	GAG	GCG	CAA
Ser Asp	His	Glu	Ile	Asp	Arg	Leu	Glu	Leu	Gln	Asn	Gly	Arg	Суз	Leu	Arg	Glu	Ala	Gln
1413/403	L			_	_				144	3/41:	l	_	_					
TAC AGC	ATG	CTG	GCG	ACC	TGG	AGG	CGG	CGC	ACG	CCG	CGG	CGC	GAG	GCC	ACG	CTG	GAG	CTG
Tyr Ser	Met	Leu	Ala	Thr	Trp	Arg	Arg	Arg	Thr	Pro	Arg	Arg	Glu	Ala	Thr	Leu	Glu	Leu
1473/42	1				-	-			150	3/43:	1	_			•			
CTG GGA	CGC	GTG	CTC	CGC	GAC	ATG	GAC	CTG	CTG	GGC	TGC	CTG	GAG	GAC	ATC	GAG	GAG	GCG
Leu Gly	Arg	Val	Leu	Arg	Asp	Met	Asp	Leu	Leu	Gly	Cys	Leu	Glu	Asp	Ile	Glu	Glu	Ala
1533/44	1								156	3/45:	1							
CTT TGC	GGC	CCC	GCC	GCC	CTC	CCG	CCC	GCG	CCC	AGT	CTT	CTC	AGA	TGA				1580
Leu Cys	Gly	Pro	Ala	Ala	Leu	Pro	Pro	Ala	Pro	Ser	Leu	Leu	Arg	Sto	P			
GGCTGCG	ccc (	CTGC	3GGC1	AG C	TCTA	AGGA	C CG	TCCT(	GCGA	1	620							
GATCGCC!																168	-	
CTAGCAG																174	-	
GCGCCGC																180	-	
GAGTGGG:																186	-	
CCAGCAA																192	•	
AGTTTTT																198	-	
GAAACTT																204	•	
AGGCAGG											GTGG:	ACT	TTTG'	raca'	TA	210	-	
CACTAAA	እ <b>ም</b> ጥ (	CTGA	ACTT?	AA A	AAAA.	AAAA	A AA	AAGG	TTAA	C						214	1	

Fig.10



(1) Veröffentlichungsnummer: 0 393 438 A3

**(2)** 

#### EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(1) Anmeldenummer: 90106624.1

2 Anmeldetag: 06.04.90

(9) Int. Cl. 5 C12N 15/12, C12P 21 02, C07K 13/00, A61K 37 02

Priorität: 21.04.89 DE 3913101 21.06.89 DE 3920282

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 24.10.90 Patentblatt 90/43

 Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL SE

(B) Veröffentlichungstag des später veröffentlichten Recherchenberichts: 19.06.91 Patentblatt 91/25 (1) Anmelder: BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL G.M.B.H.

W-6507 Ingelhelm am Rhein(DE)

(2) Erfinder: Hauptmann, Rudolf, Dr. Döllachstrasse 22 A-2483 Ebreichsdorf(AT) Erfinder: Himmler, Adolf, Dr. Fürst Liechtensteinstrasse 2/3 A-1236 Wien(AT)

Erfinder: Maurer-Fogy, Ingrid, Dr.

Lindauergasse 35 A-1238 Wien(AT)

Erfinder: Stratowa, Christian, Dr.

Schellinggasse 3/9 A-1010 Wien(AT)

(A) TNF-Rezeptor, TNF bindende Proteine und dafür kodierende DNAs.

DNA-Sequenzen, kodierend für ein TNF-bindendes Protein und für den TNF-Rezeptor, von dem dieses Protein die lösliche Domäne darstellt. Die DNA-Sequenzen können für die Herstellung rekombinanter DNA-Moleküle zur Herstellung von TNFbindendem Protein und TNF-Rezeptor verwendet werden. Rekombinantes TNF-bindendes Protein kommt in pharmazeutischen Zübereitungen zur Behandlung von Indikationen, bei denen eine schädigende Wirkung von TNF auftritt, zur Anwendung. Mit Hilfe des TNF-Rezeptors bzw. Fragmenten davon oder mit Hilfe geeigneter Wirtsorganismen, transformiert mit rekombinanten DNA-Molekülen, enthaltend die für den TNF-Rezeptor kodierende DNA oder Fragmente oder Modifikationen davon, können Substanzen auf ihre Wechselwirkung mit dem TNF-Rezeptor und/oder auf Ihre Beeinflussung der biologischen Wirkung von TNF untersucht werden.



EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT, der nach Regel 45 des Europäischen Patent-übereinkommens für das weltere Verfahren als europäischer Recherchenbericht gilt

Nummer der Anmeidung

EP 90106624 - Seite 1 -

	EINSCHLÄ			
Kategorie		nts mit Angabe, soweit erforderlich, geblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER
х, а	EP-A-0308378 (YEDF MENT COMPANY LTD.) * insgesamt; insbe Zeile 30 - Seite	sondere Seite 8,	1,2,7- 11,15, 16,19- 27,29, 30	C12N15/12 C12P21/02 C07K13/00 A61K37/C2
D,Y	I. OLSSON et al.:	189, Seiten 270-275; "Isolation and charac- umor necrosis factor com urine"	1,2,7~ 11,15, 16,19~ 27,29, 30	
Y	EP-A-0162699 ['IMM	UNEX CORPORATION)	1,2,7- 11,15, 16,19- 27,29,	
		•	3C	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE IIII CI
	LSTÄNDIGE RECHER	/2		C07K15/00 C12N15/12 C07K13/00
dung den \ ist, auf der durchzuluf Vollständig Unvollstän Nicht recht Grund für i	/orschriften des Europäischen Pale Grundlage einiger Palentanspruch	· <del>-</del>		
	Recherchenort	Abschlußdatum der Rechercha	<u> </u>	Pruter
	Berlin	07.03.1991	P. JU	LIA Y BALLBE
X : von Y : von and A : tech O : nich P Zwi	TEGORIE DER GENANNTEN D besonderer Bedeutung allein i besonderer Bedeutung in Verl eren Veroffentlichung derselbe mokogischer Hintergrund hischriftliche Offenbarung schenliteratur Erfindung zugrunde liegende 1	petrachtet nach di pendung mit einer D. in der A en Kategorie L aus ani	Anmeldeda Anmeldung and Anmeldung and Anmeldung ander a	int, das jedoch erst am oder tum veröffentlicht worden ist peführtes Dokument angeführtes Dokument Patentfamilie, überein-

# Europäisches Patentamt EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeidung

EP 90106624 - Seite 2 -

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE	KLASSIFIKATION DER	
Kennzerchnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgebilichen Teile	betrifft Anspruch	
GB-A-2218101 (GLAXO GROUP LTD.)  * insgesamt; besonders Seite 9, Zeilen 10-14; Seite 13, Zeile 16 - Seite 18, Zeile 16 *	1,2,7- 11,15, 16,19- 27,29, 30	
THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY Band 264, Nr. 20, 15. Juli 1988, Seiten 11974-11980, Washington DC, US; E. ENGELMANN et al.: "A Tumor Necrosis Factor-binding Protein Purified to Homogeneity from Human Urine Protects Cells from Tumor Necrosis Factor Toxicity" * insgesamt *	21-23	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Inl.CI.¶
DNA AND CELL BIOLOGY Band 9, Nr. 10, 1990, Seiten 705-715; A. HIMMLER et al.: "Molecular Cloning and Expression of Human and Rat Tumor Necrosis Factor Receptor Chain (p60) and Its Soluble Derivative, Tumor Necrosis Factor-Binding Protein" * insgesamt *	1-27, 29,30	
CELL Band 61, Nr. 2, 20. April 1990, Seiten 361-370, Cambridge, Mass., US; T.J. SCHALL et al.: "Molecular Cloning and Expression of a Receptor for Human Tumor Necrosis Factor" * insgesamt *	1-12, 15,16, 19-27, 29,30	
PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES Band 87, Nr. 19, Oktober 1990, Seiten 7380-7384, Washington DC, US; P.W. GRAY et al.: "Cloning of human tumor necrosis factor (TNP) receptor cDNA and expression of recombinant soluble TNF-binding protein" * insgesamt *	1-12, 15,16, 19-27, 29,30	
	Kennrachnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der mäßgebilichen Teile  GB-A-2218101 (GLAXO GROUP LTD.)  * insgesamt; besonders Seite 9, Zeilen 10-14; Seite 13, Zeile 16 - Seite 18, Zeile 16 *  THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY Band 264, Nr. 20, 15. Juli 1988, Seiten 11974-11980, Washington DC, US; K. ENGELMANN et al.: "A Tumor Necrosis Factor-binding Protein Purified to Homogeneity from Human Urine Protects Cells from Tumor Necrosis Factor Toxicity"  * insgesamt *  DNA AND CELL BIOLOGY Band 9, Nr. 10, 1990, Seiten 705-715; A. HIMMLER et al.: "Molecular Cloning and Expression of Human and Rat Tumor Necrosis Factor Receptor Chain (p60) and Its Soluble Derivative, Tumor Necrosis Factor-Binding Protein"  * insgesamt *  CELL Band 61, Nr. 2, 20. April 1990, Seiten 361-370, Cambridge, Mass., US; T.J. SCHALL et al.: "Molecular Cloning and Expression of a Receptor for Human Tumor Necrosis Factor"  * insgesamt *  PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES Band 87, Nr. 19, Oktober 1990, Seiten 7380-7384, Washington DC, US; P.W. GRAY et al.: "Cloning of human tumor necrosis factor (TNF) receptor cDNA and expression of recombinant soluble TNF-binding protein"	Anny Cell Biology Band 9, Nr. 10, 1990, Seiten 705-715; A. HIMMLER et al.: "Molecular Cloning and Expression of Human and Rat Tumor Necrosis Factor-Binding Protein"  * insgesamt *  CELL Band 61, Nr. 2, 20. April 1990, Seiten 765-136, 29, 30  CELL Band 61, Nr. 2, 20. April 1990, Seiten 765-715; A. HIMMLER et al.: "Molecular Cloning and Expression of a Receptor Chain gand Expression of a Receptor For Human Tumor Necrosis Factor Necrosis Factor Toxicity"  * insgesamt *  CELL Band 61, Nr. 2, 20. April 1990, Seiten 75-715; A. HIMMLER et al.: "Molecular Cloning and Expression of Human and Rat Tumor Necrosis Factor Receptor Chain (p60) and Its Soluble Derivative, Tumor Necrosis Factor-Binding Protein"  * insgesamt *  CELL Band 61, Nr. 2, 20. April 1990, Seiten 75-76, 29, 30  CELL Band 61, Nr. 2, 20. April 1990, Seiten 75-76, 361-370, Cambridge, Mass., US; T.J. 29, 30  CELL Band 61, Nr. 19, Oktober 1990, Seiten 75-76, 361-370, Cambridge, Mass., US; T.J. 35, 16, 19-27, 29, 30  CELL Band 67, Nr. 19, Oktober 1990, Seiten 75-76, 361-370, Cambridge, Mass., US; T.J. 39, 30  CELL Band 67, Nr. 19, Oktober 1990, Seiten 75-76, 361-370, Cambridge, Mass., US; T.J. 35, 16, 19-27, 29, 30  CELL Band 67, Nr. 19, Oktober 1990, Seiten 75-76, 361-370, Cambridge, Mass., US; T.J. 35, 16, 19-27, 29, 30